

(19) Organisation Mondiale de la Propriété  
Intellectuelle  
Bureau international



(43) Date de la publication internationale  
17 octobre 2002 (17.10.2002)

PCT

(10) Numéro de publication internationale  
WO 02/081621 A2

- (51) Classification internationale des brevets<sup>7</sup> : C12N
- (21) Numéro de la demande internationale : PCT/FR02/01200
- (22) Date de dépôt international : 5 avril 2002 (05.04.2002)
- (25) Langue de dépôt : français
- (26) Langue de publication : français
- (30) Données relatives à la priorité :  
01/04737 6 avril 2001 (06.04.2001) FR
- (71) Déposant : MERIAL [FR/FR]; 17, rue Bourgelat,  
F-69002 Lyon (FR).
- (72) Inventeurs: LOOSMORE, Sheena, May; 70 Crawford  
Rose Drive, Aurora, Ontario L4G 4R4 (CA). AUDON-  
NET, Jean-Christophe, Francis; 119, rue de Créqui,  
F-69006 Lyon (FR).
- (74) Mandataire : JACOBSON, Claude; Cabinet Lavoix, 2,  
place d'Estienne-d'Orves, F-75441 Paris Cedex 09 (FR).

(81) États désignés (national) : AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ,  
BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ,  
DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM,  
HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK,  
LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX,  
MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI,  
SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VN, YU,  
ZA, ZM, ZW.

(84) États désignés (régional) : brevet ARIPO (GH, GM, KE,  
LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), brevet  
eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet  
européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR,  
IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), brevet OAPI (BF, BJ,  
CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN,  
TD, TG).

Publiée :

— sans rapport de recherche internationale, sera republiée  
dès réception de ce rapport

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abrévia-  
tions, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et  
abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de  
la Gazette du PCT.

(54) Title: VACCINE AGAINST THE NILE FEVER VIRUS

(54) Titre : VACCIN CONTRE LE VIRUS DE LA FIEVRE DU NIL

(57) Abstract: The invention concerns *in vivo* and *in vitro* expression vectors comprising a polynucleotide coding for the structural protein E of the Nile fever virus or the WN virus, optionally associated with a polynucleotide coding for the pre-membrane protein prM and/or for the membrane protein M, in particular in the form coding for prM-M-E. Said *in vivo* expression vectors are incorporated in live vaccines. The *in vivo* expression vectors are used for producing *in vitro* proteins which can then be used in subunit vaccines. The invention also concerns multivalent vaccines comprising a vaccine constituent against the WN virus and a vaccine constituent against another pathogen. The invention is particular designed for horses, dogs, cats, cattle, pigs and birds.

(57) Abrégé : L'invention concerne des vecteurs d'expression *in vivo* et *in vitro* comprenant un polynucléotide codant pour la protéine structurale E du virus de la fièvre du Nil ou virus WN, éventuellement associé à un polynucléotide codant pour la protéine de pré-membrane prM et/ou pour la protéine de membrane M, notamment sous la forme codant pour prM-M-E. Des vaccins vivants incorporent de tels vecteurs d'expression *in vivo*. Les vecteurs d'expression *in vitro* sont utilisés pour produire les protéines *in vitro* qui pourront ensuite être utilisées dans des vaccins de sous-unités. L'invention concerne aussi des vaccins multivalents comprenant un composant de vaccin contre le virus WN et un composant de vaccin contre un autre agent pathogène. L'invention vise en particulier les équins, les canins, les félins, les bovins, les porcins et les oiseaux.



WO 02/081621 A2

## VACCIN CONTRE LE VIRUS DE LA FIEVRE DU NIL

La présente invention a pour objet des vecteurs d'expression *in vivo* et *in vitro* comprenant et exprimant au moins un polynucléotide du virus de la fièvre du Nil, ainsi que des compositions immunogènes et des vaccins contre la fièvre du Nil. Elle a encore pour objet des méthodes d'immunisation et de vaccination contre ce virus.

Le virus de la fièvre du Nil (West Nile Virus ou WNV) fut identifié pour la première fois en 1937 chez l'homme en Ouganda dans la province de West Nile (Zeller H. G., Med. Trop., 1999, **59**, 490-494).

Largement répandu en Afrique, et aussi rencontré en Inde, au Pakistan et dans le bassin méditerranéen, il a été identifié aux USA pour la première fois dans la ville de New York en 1999 (Anderson J. F. *et al.*, Science, 1999, **286**, 2331-2333).

Le virus de la fièvre du Nil touche aussi bien les oiseaux que les mammifères et l'homme.

La maladie se caractérise chez les oiseaux par une attaque du système nerveux central et la mort. Les lésions incluent des encéphalites, des hémorragies dans le myocarde et des hémorragies et nécroses dans le tractus intestinal.

Chez les poulets, des infections expérimentales par inoculations sous-cutanées de virus de la fièvre du Nil isolés sur des corneilles ont entraîné des nécroses du myocarde, des néphrites et des pneumonies de 5 à 10 jours après inoculation, des encéphalites modérées à sévères, 21 jours après inoculation (Senne D. A. *et al.*, Avian Disease, 2000, **44**, 642-649).

Le virus de la fièvre du Nil touche aussi les chevaux, notamment en Afrique du Nord et en Europe (Cantile C. *et al.*, Equine Vet. J., 2000, **32**(1), 31-35). Ces chevaux montrent des signes d'ataxie, de faiblesse des membres postérieurs, de parésie évoluant vers une tétraplégie et la mort. Les chevaux et les camélidés sont les principaux animaux manifestant des signes cliniques sous forme d'encéphalites.

Des anticorps anti-WNV ont été détectés chez certains rongeurs, chez le bétail, notamment chez des bovins et des ovins, chez des animaux

domestiques, notamment chez le chien (Zeller H. G., Med. Trop., 1999, **59**, 490-494 ; Lundstrom J. O., Journal of Vector Ecology, 1999, **24**(1), 1-39).

L'espèce humaine n'est pas épargnée par le virus de la fièvre du Nil, avec de nombreux symptômes (Sampson B. A., Human Pathology, 2000, **31**(5), 527-531 ; Marra C. M., Seminars in Neurology, 2000, **20**(3), 323-327).

Le virus de la fièvre du Nil est transmis aux oiseaux et aux mammifères par piqûres de certains moustiques (par exemple *Culex*, *Aedes*, *Anopheles*) et de tiques.

Les oiseaux sauvages et domestiques sont un réservoir pour le virus de la fièvre du Nil et un vecteur de propagation par leurs migrations.

Les virions du virus de la fièvre du Nil sont des particules sphériques de 50 nm de diamètre constituées d'une enveloppe lipoprotéique entourant une nucléocapside icosahédrique contenant un ARN simple brin de polarité positive.

Un unique cadre ouvert de lecture (COL) code pour l'ensemble des protéines virales sous la forme d'une polyprotéine. Le clivage et la maturation de cette polyprotéine conduit à la production d'une dizaine de protéines virales différentes. Les protéines structurales sont codées par la partie 5' du génome et correspondent à la nucléocapside nommée C (14 kDa), la glycoprotéine d'enveloppe nommée E (50 kDa), la protéine de pré-membrane nommée prM (23 kDa), la protéine de membrane nommée M (7 kDa). Les protéines non structurales sont codées par la partie 3' du génome et correspondent aux protéines NS1 (40 kDa), NS2A (19 kDa), NS2B (14 kDa), NS3 (74 kDa), NS4A (15 kDa), NS4B (29 kDa), NS5 (97 kDa).

Parrish C. R. *et al.* (J. Gen. Virol., 1991, **72**, 1645-1653), Kulkarni A. B. *et al.* (J. Virol., 1992, **66**(6), 3583-3592) et Hill A. B. *et al.* (J. Gen. Virol., 1992, **73**, 1115-1123) ont construit, à partir du virus de la vaccine, des vecteurs d'expression *in vivo* contenant divers inserts correspondant à des séquences nucléotidiques codant pour des protéines non-structurales du virus Kunjin éventuellement associées à des protéines structurales. Ces vecteurs ont été administrés à la souris pour évaluer la réponse immunitaire cellulaire. Les auteurs insistent sur l'importance de la réponse cellulaire, réponse qui est

essentiellement stimulée par les protéines non-structurales et en particulier par NS3, NS4A et NS4B. Ces articles font ressortir la difficulté à mettre en évidence quelle serait une bonne stratégie de vaccination contre la fièvre du Nil.

5 A ce jour, il n'y a pas de vaccin pour prévenir l'infection par le virus WN.

La présente invention a pour objectif de proposer un moyen de prévention et/ou de lutte contre les maladies causées par le virus WN.

Un autre objectif de l'invention est de proposer un tel moyen qui puisse être employé chez les différentes espèces animales sensibles à la maladie  
10 causée par ce virus et, en particulier, les espèces équine et aviaire.

Un autre objectif encore de l'invention est de proposer des méthodes d'immunisation et de vaccination des espèces cibles.

Un autre objectif de l'invention est de proposer de tels moyens et méthodes permettant d'assurer un diagnostic différentiel.

15 Ainsi, l'invention a pour premier objet les vecteurs d'expression *in vitro* et/ou *in vivo* comprenant un polynucléotide codant pour la protéine d'enveloppe E du virus WN. Ces vecteurs comprennent en plus les éléments nécessaires à l'expression du polynucléotide dans la cellule hôte.

En plus du polynucléotide codant pour E, les vecteurs d'expression  
20 selon l'invention peuvent comprendre un ou plusieurs autres polynucléotides codant pour d'autres protéines du virus WN, de préférence des protéines structurales du virus WN, ces séquences étant de préférence choisies parmi celles codant pour la protéine de pré-membrane prM et pour la protéine de membrane M.

25 Le vecteur comprend de préférence un polynucléotide formant une seule phase codante correspondant e.g. à prM-E, M-E et plus particulièrement à prM-M-E. Un vecteur comprenant plusieurs polynucléotides séparés codant pour les différentes protéines (e.g. prM et/ou M et E) entre aussi dans le cadre de la présente invention. Le vecteur, en particulier *in vivo*, peut aussi  
30 comprendre des polynucléotides correspondant à plus d'une souche de virus WN, en particulier deux ou plus polynucléotides codant pour E ou pour prM-M-E de souches différentes. Comme on le verra plus loin, le vecteur, en

particulier *in vivo*, peut aussi comprendre une ou des séquences nucléotidiques codant pour des immunogènes d'autres agents pathogènes et/ou pour des cytokines.

Suivant un mode de réalisation préféré de l'invention, le vecteur d'expression comprend un polynucléotide codant pour prM-M-E et ce de préférence en une seule phase de lecture.

Par polynucléotide codant pour une protéine du virus WN, on entend principalement un fragment d'ADN qui code pour cette protéine, ou le brin complémentaire de ce fragment d'ADN. Un ARN n'est pas exclu.

Au sens de l'invention, le terme protéine englobe les fragments, y compris peptides et polypeptides. Par définition, le fragment de protéine est immunologiquement actif en ce sens qu'une fois administré à l'hôte, il est susceptible de déclencher une réponse immunitaire de type humorale et/ou cellulaire dirigée contre la protéine. De préférence, le fragment de protéine est tel qu'il possède substantiellement la même activité immunologique que la protéine entière. Un fragment de protéine selon l'invention comprend donc au moins un épitope ou déterminant antigénique. Le terme épitope se rapporte à un site de la protéine capable d'induire une réaction immunitaire de type humorale (cellules B) et/ou de type cellulaire (cellules T).

La structure minimale du polynucléotide est donc celle qui code pour un épitope ou déterminant antigénique de la protéine considérée. Un polynucléotide codant pour un fragment de la protéine totale comprend notamment au minimum 21 nucléotides, notamment au moins 42 nucléotides et de préférence au moins 57, 87 ou 150 nucléotides consécutifs de la séquence dont il est issu. Les techniques de détermination des épitopes sont bien connues de l'homme du métier, on peut notamment utiliser les banques de peptides chevauchants (Hemmer B. *et al.*, Immunology Today, 1998, **19**(4), 163-168), Pepscan (Geysen H. M. *et al.*, Proc. Nat. Acad. Sci. USA, 1984, **81**(13), 3998-4002 ; Geysen H. M. *et al.*, Proc. Nat. Acad. Sci. USA, 1985, **82**(1), 178-182 ; Van der Zee R. *et al.*, Eur. J. Immunol., 1989, **19**(1), 43-47 ; Geysen H. M., Southeast Asian J. Trop. Med. Public Health, 1990,

**21(4)**, 523-533 ; Multipin® Peptide Synthesis Kits de Chiron), les algorithmes (De Groot A. *et al.*, Nature Biotechnology, 1999, 17, 533-561).

En particulier les polynucléotides selon l'invention comprennent la séquence nucléotidique codant pour l'un ou les deux domaines transmembranaires, de préférence les deux, situés en partie C terminale de la protéine E. Pour la souche WNV NY99 ces domaines correspondent aux séquences en acides aminés 742 à 766 et 770 à 791 de GenBank AF196835.

Des éléments nécessaires à l'expression du ou des polynucléotides sont présents. Il s'agit a minima d'un codon d'initiation (ATG), d'un codon stop et d'un promoteur, ainsi qu'une séquence de polyadénylation pour les plasmides et les vecteurs viraux autres que poxvirus. Lorsque le polynucléotide code pour un fragment de la polyprotéine, par exemple prM-E, M-E, prM-M-E, un ATG est placé en 5' de la phase de lecture et un codon stop est placé en 3'. Comme il sera expliqué plus loin, d'autres éléments, permettant le contrôle de l'expression, pourront être présents, tels que séquences activatrices (en anglais « enhancer »), séquences stabilisatrices, séquences signal permettant la sécrétion de la protéine.

La présente invention a aussi pour objet des préparations comprenant de tels vecteurs d'expression. Plus particulièrement, elle concerne des préparations comprenant un ou plusieurs vecteurs d'expression *in vivo*, comprenant et exprimant un ou plusieurs des polynucléotides ci-dessus, dont celui codant pour E, dans un véhicule ou excipient pharmaceutiquement acceptable.

Suivant une première modalité de l'invention, le ou les autres vecteurs dans la préparation comprennent et expriment une ou plusieurs autres protéines du virus WN, e.g. prM, M, prM-M.

Suivant une autre modalité, le ou les autres vecteurs dans la préparation comprennent et expriment une ou plusieurs protéines d'une ou plusieurs autres souches de virus WN. Notamment, la préparation comprend au moins deux vecteurs exprimant, en particulier *in vivo*, des polynucléotides de souches WN différentes, codant pour les mêmes protéines et/ou pour des protéines différentes, de préférence pour les mêmes protéines. Il s'agit de

préférence de vecteurs exprimant *in vivo* E ou prM-M-E de deux, trois ou plus souches WN différentes. L'invention vise aussi les mélanges de vecteurs exprimant prM, M, E, prM-M, prM-E ou M-E de souches différentes.

Suivant une autre modalité encore, et comme on le verra plus en détail  
5 plus loin, le ou les autres vecteurs dans la préparation comprennent et expriment une ou plusieurs cytokines et/ou un ou plusieurs immunogènes d'un ou plusieurs autres agents pathogènes.

L'invention vise aussi les diverses combinaisons de ces différentes modalités.

10 Les préparations comprenant un vecteur d'expression *in vitro* ou *in vivo* comprenant et exprimant un polynucléotide codant pour prM-M-E constituent un mode de réalisation préféré de l'invention.

Suivant un mode de réalisation particulier de l'invention, les vecteurs d'expression *in vivo* ou *in vitro* comprennent comme seul(s) polynucléotide(s)  
15 du virus WN, un polynucléotide codant pour la protéine E, éventuellement associé à prM et/ou M, de préférence codant pour prM-M-E, et éventuellement une séquence signal du virus WN.

Suivant un mode de réalisation particulier, une ou plusieurs des protéines non structurales NS2A, NS2B et NS3 sont exprimées conjointement  
20 aux protéines structurales selon l'invention, soit via le même vecteur d'expression, soit via un vecteur d'expression propre. Elles sont de préférence exprimées ensemble à partir d'un polynucléotide unique.

L'invention a donc aussi pour objet un vecteur d'expression, *in vivo* ou *in vitro*, comprenant le polynucléotide codant pour NS2A, NS2B, NS3, leurs  
25 combinaisons, et de préférence pour NS2A-NS2B-NS3. A la base, ce vecteur peut être l'un des vecteurs décrits ci-dessus, comprenant un polynucléotide codant pour une ou des protéines structurales, notamment E ou prM-M-E. En variante, l'invention concerne une préparation telle que décrite ci-dessus, comportant en outre au moins un de ces vecteurs exprimant une protéine non  
30 structurale et éventuellement un véhicule ou excipient pharmaceutiquement acceptable.

Pour réaliser les vecteurs d'expression selon l'invention l'homme du métier dispose de différentes souches du virus WN et de la description de la séquence nucléotidique de leur génome. Voir notamment Savage H. M. *et al.* (Am. J. Trop. Med. Hyg. 1999, **61(4)**, 600-611), tableau 2, qui mentionne 24 souches de virus WN et donne les références d'accès à des séquences polynucléotidiques dans GenBank.

On peut par exemple se référer à la souche NY99 (GenBank AF196835). Dans GenBank, il est précisé pour chaque protéine la séquence d'ADN correspondante (nucléotides 466-741 pour prM, 742-966 pour M, 967-2469 pour E, soit 466-2469 pour prM-M-E, 3526-4218 pour NS2A, 4219-4611 pour NS2B et 4612-6468 pour NS3, soit 3526-6468 pour NS2A-NS2B-NS3). Par comparaison et alignement de séquences, la détermination d'un polynucléotide codant pour telle protéine dans une autre souche de WNV est immédiate.

Il a été indiqué plus haut que par polynucléotide, on entendait la séquence codant pour la protéine ou un fragment ou un épitope, spécifique du virus WN. En outre, par équivalence, le terme polynucléotide englobe aussi les séquences nucléotidiques correspondantes des différentes souches de virus WN et les séquences nucléotidiques qui diffèrent par la dégénérescence du code.

Au sein de la famille des virus WN, l'identité entre séquences en acides aminés prM-M-E par rapport à celle de NY99 est égale ou supérieure à 90 %. Sont donc comprises dans l'invention les polynucléotides codant pour une séquence d'acides aminés dont l'identité avec la séquence en acides aminés native est supérieure ou égale à 90 %, notamment à 92 %, de préférence à 95 %, et plus particulièrement encore 98 %. Seront aussi considérés comme des équivalents les fragments de ces polynucléotides homologues, qui sont spécifiques des virus WN.

Ainsi, si l'on parle d'un polynucléotide du virus WN, ce terme englobe les séquences équivalentes au sens de l'invention.



On a vu aussi que le terme protéine englobe les polypeptides et peptides immunologiquement actifs. Pour les besoins de l'invention, ceci englobe :

- a) les protéines correspondantes des différentes souches de virus WN ;
- b) les protéines qui en diffèrent mais qui conservent avec une protéine native WN une identité supérieure ou égale à 90 %, notamment à 92 %, de préférence à 95%, et plus particulièrement encore 98 %.

Ainsi, si l'on parle d'une protéine du virus WN, ce terme englobe les protéines équivalentes au sens de l'invention.

Différentes souches de virus WN sont accessibles auprès de collections, notamment auprès de l'American Type Culture Collection (ATCC), par exemple sous les numéros d'accès VR-82 ou VR-1267. Le virus dénommé Kunjin est considéré comme étant en fait un virus WN.

Conformément à l'invention on préfère que le polynucléotide comprenne en plus une séquence nucléotidique codant pour un peptide signal, situé en amont de la protéine exprimée pour en assurer la sécrétion. Il peut donc s'agir d'une séquence endogène, c'est-à-dire de la séquence signal naturelle lorsqu'elle existe (provenant du même virus WN ou d'une autre souche). Par exemple, pour le virus WN NY99, la séquence signal endogène de E correspond aux nucléotides 922 à 966 de la séquence GenBank ; pour prM il s'agit des nucléotides 421 à 465. Il peut aussi s'agir d'une séquence nucléotidique codant pour un peptide signal hétérologue, notamment celle codant pour le peptide signal de l'activateur tissulaire du plasminogène humain (tPA) (Hartikka J. *et al.*, Human Gene Therapy, 1996, 7, 1205-1217). La séquence nucléotidique codant pour le peptide signal est insérée en phase et en amont de la séquence codant pour E ou ses combinaisons, e.g. prM-M-E.

Suivant une première modalité de l'invention, les vecteurs d'expression *in vivo* sont des vecteurs viraux.

Ces vecteurs d'expression sont avantageusement des poxvirus, par exemple le virus de la vaccine ou des mutants atténués du virus de la

vaccine, e.g. le MVA (souche Ankara) (Stickl H. et Hochstein-Mintzel V., Munch. Med. Wschr., 1971, **113**, 1149-1153 ; Sutter G. *et al.*, Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A., 1992, **89**, 10847-10851 ; souche commerciale ATCC VR-1508 ; MVA est obtenue après plus de 570 passages de la souche vaccine

5 Ankara sur fibroblastes d'embryons de poulet) ou le NYVAC (sa construction est décrite dans US-A-5 494 807, notamment aux exemples 1 à 6 ; ce brevet décrit aussi l'insertion de gènes hétérologues dans des sites de ce recombinant et l'utilisation de promoteurs adaptés ; se reporter également à WO-A-96/40241), les avipox (en particulier canarypox, fowlpox, pigeonpox,

10 quailpox), le swinepox, le racoonpox et le camelpox, des adénovirus, tels que les adénovirus aviaires, canins, porcins, bovins, humains, et des herpesvirus, tels que les virus herpes équin (EHV sérotypes 1 et 4), le virus herpes canin (CHV), le virus herpes félin (FHV), les virus herpes bovins (BHV sérotypes 1 et 4), le virus herpes porcin (PRV), les virus de la maladie de

15 Marek (MDV sérotypes 1 et 2), le virus herpes de la dinde (HVT ou MDV sérotype 3), le virus herpes du canard. Lorsqu'un virus herpes est utilisé, pour la vaccination de l'espèce aviaire le vecteur HVT est préféré, et pour la vaccination des chevaux on préfère le vecteur EHV.

Selon l'un des modes préférés de l'invention, le vecteur d'expression

20 poxvirus est un canarypox ou un fowlpox, ces poxvirus pouvant être éventuellement atténués. On peut citer le canarypox commercialement disponible auprès de l'ATCC sous le numéro d'accès VR-111. Des canarypox atténués ont été décrits dans US-A-5,756,103 et dans WO-A-01/05934. De nombreuses souches vaccinales de virus fowlpox sont accessibles, par

25 exemple le vaccin DIFTOSECTM commercialisé par MERIAL et le vaccin NOBILIS® VARIOLE commercialisé par Intervet.

Pour les poxvirus, l'homme du métier peut se reporter à WO-A-90/12882, et plus particulièrement pour le virus de la vaccine à US-A-4,769,330 ; US-A-4,722,848 ; US-A-4,603,112 ; US-A-5,110,587 ; US-A-

30 5,494,807 ; US-A-5,762,938 ; pour le fowlpox à US-A-5,174,993 ; US-A-5,505,941 ; US-5,766,599 ; pour le canarypox à US-A-5,756,103 ; pour le swinepox à US-A-5,382,425 ; pour le racoonpox à WO-A-00/03030.

Lorsque le vecteur d'expression est un virus de la vaccine, les sites d'insertion du (des) polynucléotide(s) à exprimer sont en particulier le gène de la thymidine kinase (TK), le gène de l'hémagglutinine (HA), la région du corps d'inclusion de type A (ATI). Lorsqu'il s'agit d'un canarypox, les sites d'insertion  
5 sont en particulier situés dans, ou constitués par, les COLs C3, C5 et C6. Lorsqu'il s'agit d'un fowlpox, les sites d'insertion sont en particulier situés dans, ou constitués par, les COLs F7 et F8.

L'insertion de gènes dans le virus MVA est décrite dans diverses  
10 publications dont Carroll M. W. *et al.*, Vaccine, 1997, **15**(4), 387-394 ; Stittelaar K. J. *et al.*, J. Virol., 2000, **74**(9), 4236-4243 ; Sutter G. *et al.*, Vaccine, 1994, **12**(11), 1032-1040, auxquelles l'homme du métier peut se référer. Le génome complet de MVA est décrit dans Antoine G., Virology, 1998, **244**, 365-396 ce qui permet à l'homme du métier d'utiliser d'autres sites  
15 d'insertion ou d'autres promoteurs.

De préférence, lorsque le vecteur d'expression est un poxvirus, le polynucléotide à exprimer est inséré sous le contrôle d'un promoteur spécifique des poxvirus, notamment le promoteur vaccine 7,5 kDa (Cochran *et al.*, J. Virology, 1985, **54**, 30-35), le promoteur vaccine I3L (Riviere *et al.*, J.  
20 Virology, 1992, **66**, 3424-3434), le promoteur vaccine HA (Shida, Virology, 1986, **150**, 451-457), le promoteur cowpox ATI (Funahashi *et al.*, J. Gen. Virol., 1988, **69**, 35-47), ou encore le promoteur vaccine H6 (Taylor J. *et al.* Vaccine, 1988, **6**, 504-508 ; Guo P. *et al.* J. Virol., 1989, **63**, 4189-4198 ; Perkus M. *et al.* J. Virol., 1989, **63**, 3829-3836).

25 De préférence pour la vaccination des mammifères, le vecteur d'expression est un canarypox. De préférence pour la vaccination des aviaires, en particulier des poulets, des canards, des dindes et des oies, le vecteur d'expression est un canarypox ou un fowlpox.

Lorsque le vecteur d'expression est un virus herpès HVT, des sites  
30 d'insertion appropriés sont en particulier localisés dans le fragment BamHI I ou dans le fragment BamHI M de HVT. Le fragment de restriction de BamHI I de HVT comprend plusieurs cadres ouverts de lecture (COLs) et trois régions

intergéniques et comprend plusieurs zones préférées d'insertion, à savoir les trois régions intergéniques 1, 2 et 3, qui sont les régions préférées, et le COL UL55 (FR-A-2 728 795, US-A-5 980 906). Le fragment de restriction BamHI M de HVT comprend le COL UL43 qui est aussi un site préféré d'insertion (FR-A-2 728 794, US-A-5 733 554).

Lorsque le vecteur d'expression est un virus herpès EHV-1 ou EHV-4, des sites d'insertion appropriés sont en particulier TK, UL43 et UL45 (EP-A-0668355).

De préférence, lorsque le vecteur d'expression est un virus herpès, le polynucléotide à exprimer est inséré sous le contrôle d'un promoteur eucaryote fort, de préférence le promoteur CMV-IE. Ces promoteurs forts sont décrits ci-après dans la partie de la description relative aux plasmides.

Suivant une deuxième modalité de l'invention, les vecteurs d'expression *in vivo* sont des vecteurs plasmidiques appelés plasmides.

Le terme plasmide entend recouvrir toute unité de transcription ADN sous forme d'une séquence polynucléotidique comprenant un polynucléotide selon l'invention et les éléments nécessaires à son expression *in vivo*. On préfère la forme plasmide circulaire, superenroulée ou non. La forme linéaire entre également dans le cadre de cette invention.

Chaque plasmide comprend un promoteur apte à assurer, dans les cellules hôtes, l'expression du polynucléotide inséré sous sa dépendance. Il s'agit en général d'un promoteur eucaryote fort. Le promoteur eucaryote fort préféré est le promoteur précoce du cytomégalo virus (CMV-IE), d'origine humaine ou murine, ou encore éventuellement d'une autre origine telle que rat, cobaye. Le promoteur CMV-IE peut comprendre la partie promoteur proprement dite, associée ou non à la partie activatrice (enhancer). On peut se référer à EP-A-260 148, EP-A-323 597, US-A-5 168 062, US-A-5 385 839, US-A-4 968 615, WO-A-87/03905. On préfère le CMV-IE humain (Boshart M. *et al.*, Cell., 1985, 41, 521-530) ou murin.

De manière plus générale, le promoteur est soit d'origine virale, soit d'origine cellulaire. Comme promoteur viral fort autre que CMV-IE, on peut citer le promoteur précoce/tardif du virus SV40 ou le promoteur LTR du virus

du Sarcome de Rous. Comme promoteur cellulaire fort, on peut citer le promoteur d'un gène du cytosquelette, tel que par exemple le promoteur de la desmine (Kwissa M. *et al.*, Vaccine, 2000, **18(22)**, 2337-2344), ou encore le promoteur de l'actine (Miyazaki J. *et al.*, Gene, 1989, **79(2)**, 269-277).

5 Par équivalence, les sous-fragments de ces promoteurs, conservant une activité promotrice adéquate sont compris dans la présente invention : e.g. les promoteurs CMV-IE tronqués selon WO-A-98/00166. La notion de promoteur selon l'invention inclut donc les dérivés et sous-fragments conservant une activité promotrice adéquate, de préférence substantiellement  
10 similaire à celle du promoteur proprement dit dont ils sont issus. Pour le CMV-IE, cette notion comprend la partie promoteur proprement dite et/ou la partie activatrice et les dérivés et sous-fragments.

De préférence les plasmides comprennent d'autres éléments de contrôle de l'expression. En particulier, il est avantageux d'incorporer des  
15 séquences stabilisatrices du type intron, de préférence intron II du gène de la  $\beta$ -globine de lapin (van Ooyen *et al.* Science, 1979, **206**: 337-344).

Comme signal de polyadénylation (polyA) pour les plasmides et les vecteurs viraux autres que poxvirus, on peut utiliser notamment celui du gène de l'hormone de croissance bovine (bGH) (US-A-5 122 458), celui du gène de  
20 la  $\beta$ -globine du lapin ou celui du virus SV40.

Les autres éléments de contrôle de l'expression utilisables dans des plasmides peuvent également l'être dans des vecteurs d'expression virus herpès.

Suivant une autre modalité de l'invention, les vecteurs d'expression  
25 sont des vecteurs d'expression utilisés pour exprimer *in vitro* les protéines dans un système cellulaire approprié. Les protéines peuvent être ensuite récoltées dans le sumageant de culture, après sécrétion ou non (s'il n'y a pas sécrétion, on procède à une lyse cellulaire), éventuellement concentrées par des techniques classiques de concentration, notamment par ultrafiltration  
30 et/ou purifiées par des moyens de purification classiques, notamment les techniques de chromatographie de type affinité, échange d'ion, ou gel-filtration.

La production est effectuée par transfection de cellules de mammifère par des plasmides, par réplication de vecteurs viraux sur cellules de mammifère ou cellules aviaires, ou par réplication de Baculovirus (US-A-4 745 051 ; Vialard J. *et al.*, J. Virol., 1990, **64**(1), 37-50 ; Verne A., Virology, 1988, 5 **167**, 56-71), e.g. Autographa californica Nuclear Polyhedrosis Virus AcNPV, sur cellules d'insectes (par exemple cellules Sf9 *Spodoptera frugiperda*, dépôt ATCC CRL 1711). Comme cellules de mammifères on peut utiliser notamment des cellules de hamster (par exemple CHO ou BHK-21), des cellules de singe (par exemple COS ou VERO). L'invention couvre donc également ces vecteurs d'expression incorporant un polynucléotide selon 10 l'invention, les protéines de WN ou fragments ainsi produits et les préparations les contenant.

La présente invention a donc aussi pour objet les préparations purifiées et/ou concentrées de protéines WN. Lorsque le polynucléotide code pour 15 plusieurs protéines celles-ci sont clivées, et les préparations ci-dessus contiennent alors des protéines clivées.

L'invention a également pour objet les compositions immunogènes et les vaccins contre le virus WN comprenant au moins un vecteur d'expression *in vivo* selon l'invention et un véhicule ou excipient pharmaceutiquement 20 acceptable et éventuellement un adjuvant.

La notion de composition immunogène recouvre toute composition susceptible, une fois administrée à l'espèce cible, d'induire une réponse immunitaire dirigée contre le virus WN. Par vaccin, on entend une composition capable d'induire une protection efficace. Les espèces cibles sont les équins, 25 les canins, les félins, les bovins, les porcins, les oiseaux, de préférence le cheval, le chien, le chat, le porc, et pour les oiseaux, les oies, les dindes, les poulets, les canards ce qui par définition englobe les animaux reproducteurs, les pondeuses, les animaux de chair.

Les véhicules ou excipients pharmaceutiquement acceptables sont 30 parfaitement connus de l'homme du métier. A titre d'exemple, il peut s'agir de solution saline NaCl à 0,9% ou de tampon phosphate. Les véhicules ou excipients pharmaceutiquement acceptables englobent aussi tout composé ou

combinaison de composés permettant la facilitation de l'administration du vecteur, notamment de la transfection, et/ou l'amélioration de la conservation.

Les doses et volumes de dose sont définis plus loin dans le cadre de la description générale des méthodes d'immunisation et de vaccination.

- 5 Les compositions immunogènes et les vaccins selon l'invention comprennent de préférence un ou plusieurs adjuvants, choisis notamment parmi les adjuvants usuels. Conviennent particulièrement bien dans le cadre de la présente invention : (1) polymères de l'acide acrylique ou méthacrylique, polymères d'anhydride maléique et de dérivé alcényle, (2) séquences
- 10 immunostimulatrices (ISS), notamment séquences oligodésoxyribonuéotidiques ayant un ou plusieurs motifs CpG non méthylés (Klinman D. M. *et al.*, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 1996, **93**, 2879-2883 ; WO-A1-98/16247), (3) une émulsion huile-dans-l'eau, en particulier l'émulsion SPT décrite à la page 147 de « Vaccine Design, The Subunit and Adjuvant
- 15 Approach » edited by M. Powell, M. Newman, Plenum Press 1995, et l'émulsion MF59 décrite à la page 183 du même ouvrage, (4) lipides cationiques contenant un sel d'ammonium quaternaire, (5) cytokines, ou (6) leurs combinaisons ou mélanges.

- L'émulsion huile-dans-l'eau (3), qui est particulièrement adaptée pour
- 20 les vecteurs viraux, peut notamment être à base :

- d'huile de paraffine liquide légère (type Pharmacopée européenne) ;
  - d'huile isoprénolide telle que le squalane, le squalène ;
  - d'huile résultant de l'oligomérisation d'alcènes, en particulier
- 25 d'isobutène ou de décène ;
- d'esters d'acides ou d'alcools à groupement alkyle linéaire ;
  - plus particulièrement huiles végétales, oléate d'éthyle, di(caprylate / caprate) de propylène glycol, tri(caprylate / caprate) de glycérol, dioléate de propylène glycol ;
- 30 - d'esters d'acides ou d'alcools gras ramifiés, en particulier esters de l'acide isostéarique.

L'huile est utilisée en association avec des émulsifiants pour former l'émulsion. Les émulsifiants sont de préférence des tensio-actifs non ioniques, en particulier :

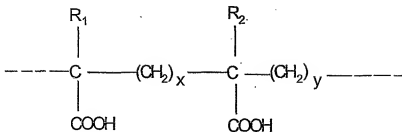
- les esters d'une part de sorbitan, de mannide (e.g. oléate d'anhydromannitol), de glycérol, de polyglycérol, ou de propylène glycol et d'autre part d'acide oléique, isostéarique, ricinoléique, hydroxystéarique, ces esters étant éventuellement éthoxylés,
- les blocs copolymères polyoxypropylène-polyoxyéthylène, en particulier les Pluronic®, notamment L121.

- 10 Parmi les polymères adjuvants de type (1), on préfère les polymères de l'acide acrylique ou méthacrylique réticulés, notamment réticulés par des éthers polyalcényles de sucres ou de polyalcools. Ces composés sont connus sous le terme carbomère (Pharneuropa vol. 8, n° 2, juin 1996). L'homme de l'art peut aussi se référer à US-A-2 909 462 qui décrit de tels
- 15 polymères acryliques réticulés par un composé polyhydroxylé ayant au moins 3 groupes hydroxyle, de préférence pas plus de 8, les atomes d'hydrogène d'au moins trois hydroxyles étant remplacés par des radicaux aliphatiques insaturés ayant au moins 2 atomes de carbone. Les radicaux préférés sont ceux contenant de 2 à 4 atomes de carbone, e.g. vinyiles, allyles et autres
- 20 groupes éthyléniquement insaturés. Les radicaux insaturés peuvent eux-mêmes contenir d'autres substituants, tels que méthyl. Les produits vendus sous la dénomination Carbopol® (BF Goodrich, Ohio, USA) sont particulièrement appropriés. Ils sont notamment réticulés par un allyl saccharose ou par de l'allylpentaérythritol. Parmi eux, on peut citer en
- 25 particulier les Carbopol® 974P, 934P et 971P.

Parmi les copolymères d'anhydride maléique et de dérivé alcényle, on préfère les EMA® (Monsanto) qui sont des copolymères d'anhydride maléique et d'éthylène, linéaires ou réticulés, par exemple réticulés par du divinyléther. On peut se référer à J. Fields *et al.*, *Nature*, **186**: 778-780, 4 juin 1960.

- 30 Sur le plan de leur structure, les polymères d'acide acrylique ou méthacrylique et les EMA® sont formés de préférence de motifs de base de formule suivante :





5

dans laquelle :

- $R_1$  et  $R_2$ , identiques ou différents, représentent H ou  $\text{CH}_3$
- $x = 0$  ou 1, de préférence  $x = 1$
- $y = 1$  ou 2, avec  $x + y = 2$

10

Pour les EMA®,  $x = 0$  et  $y = 2$ . Pour les carbomères,  $x = y = 1$ .

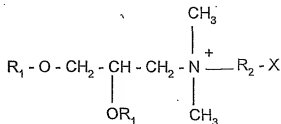
Ces polymères sont dissous dans l'eau ou dans de l'eau physiologique (NaCl à 20 g/l) et le pH est ajusté à 7,3-7,4 par de la soude, pour donner la solution adjuvante dans laquelle les vecteurs d'expression seront incorporés.

15

La concentration en polymère dans la composition vaccinale finale peut notamment aller de 0,01 % à 1,5 % P/V, plus particulièrement de 0,05 à 1 % P/V, de préférence de 0,1 à 0,4 % P/V.

Les lipides cationiques (4) contenant un sel d'ammonium quaternaire, qui sont particulièrement mais pas exclusivement adaptés pour les plasmides, sont de préférence ceux qui répondent à la formule suivante :

20



dans laquelle  $R_1$  est un radical aliphatique linéaire, saturé ou insaturé, ayant 12 à 18 atomes de carbone,  $R_2$  est un autre radical aliphatique,

renfermant 2 ou 3 atomes de carbone, et X un groupement hydroxyle ou amine.

Parmi ces lipides cationiques, on préfère le DMRIE (N-(2-hydroxyéthyl)-N,N-diméthyl-2,3-bis(tétradécyloxy)-1-propanammonium ; WO-A-96/34109), de préférence associé avec un lipide neutre, de préférence le DOPE (dioléoyl-phosphatidyl-éthanolamine ; Behr J. P., 1994, *Bioconjugate Chemistry*, **5**, 382-389), pour former le DMRIE-DOPE.

De préférence, le mélange plasmide avec cet adjuvant se fait de manière extemporanée et l'on préfère, avant son administration, laisser le temps au mélange ainsi constitué de se complexer, par exemple pendant une durée allant de 10 à 60 minutes, notamment de l'ordre de 30 minutes.

Lorsque du DOPE est présent, le ratio molaire DMRIE : DOPE va de préférence de 95 : 5 à 5 : 95, plus particulièrement de 1 : 1.

Le ratio pondéral plasmide : adjuvant DMRIE ou DMRIE-DOPE peut aller notamment de 50 : 1 à 1 : 10, en particulier de 10 : 1 à 1 : 5, et de préférence de 1 : 1 à 1 : 2.

La ou les cytokines (5) peuvent être apportée(s) sous forme de protéine à la composition ou vaccin, ou être co-exprimée(s) chez l'hôte avec le ou les immunogènes. La préférence va à la co-expression de la ou des cytokines, soit par le même vecteur que celui exprimant l'immunogène, soit par un vecteur propre.

Les cytokines peuvent notamment être choisies parmi : interleukine 18 (IL-18), interleukine 12 (IL-12), interleukine 15 (IL-15), MIP-1 $\alpha$  (macrophage inflammatory protein 1 $\alpha$  ; Marshall E. *et al.*, *Br. J. Cancer*, 1997, **75**(12), 1715-1720), GM-CSF (facteur de stimulation de la formation de colonies granulo-macrophagiques, ou en anglais Granulocyte-Macrophage Colony-Stimulating Factor)). On peut citer en particulier des cytokines aviaires, notamment celles du poulet, telles que cIL-18 (Schneider K. *et al.*, *J. Interferon Cytokine Res.*, 2000, **20**(10), 879-883), cIL-15 (Xin K.-Q. *et al.*, *Vaccine*, 1999, **17**, 858-866), et des cytokines équine, notamment le GM-CSF équin (WO-A-00/77210)). De manière préférée, on utilise les cytokines de l'espèce à vacciner.

WO-A-00/77210 décrit la séquence nucléotidique et la séquence en acides aminés correspondant au GM-CSF équin, la production de GM-CSF *in vitro* et la construction de vecteurs (plasmides et vecteurs viraux) permettant l'expression du GM-CSF équin *in vivo*. Ces protéine, plasmides et vecteurs viraux, peuvent être utilisés dans les compositions immunogènes et les vaccins équins selon l'invention. A titre d'exemple, on peut utiliser le plasmide pJP097 décrit à l'exemple 3 de cette demande antérieure ou utiliser l'enseignement de cette demande antérieure pour produire d'autres vecteurs ou pour produire *in vitro* du GM-CSF équin, et incorporer ces vecteurs ou ce GM-CSF équin dans les compositions immunogènes ou vaccins équins selon l'invention.

La présente invention a encore pour objet des compositions immunogènes et des vaccins dits de sous-unités, comprenant la protéine E, et éventuellement une ou plusieurs autres protéines du virus WN, notamment prM ou M, de préférence produits par expression *in vitro* comme décrit ci-dessus, et d'autre part un véhicule ou excipient pharmaceutiquement acceptable.

Les véhicules ou excipients pharmaceutiquement acceptables sont parfaitement connus de l'homme du métier. A titre d'exemple, il peut s'agir de solution saline NaCl à 0,9% ou de tampon phosphate.

Les compositions immunogènes et les vaccins de sous-unités selon l'invention comprennent de préférence un ou plusieurs adjuvants, choisis notamment parmi les adjuvants usuels. Conviennent particulièrement bien dans le cadre de la présente invention : (1) un polymère de l'acide acrylique ou méthacrylique, un polymère d'anhydride maléique et de dérivé alcényle, (2) une séquence immunostimulatrice (ISS), notamment une séquence oligodésoxyribonucléotidique ayant un ou plusieurs motifs CpG non méthylés (Klinman D. M. *et al.*, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 1996, **93**, 2879-2883 ; WO-A1-98/16247), (3) une émulsion huile-dans-l'eau en particulier l'émulsion SPT décrite à la page 147 de « Vaccine Design, The Subunit and Adjuvant Approach » edited by M. Powell, M. Newman, Plenum Press 1995, et l'émulsion MF59 décrite à la page 183 du même ouvrage, (4) une émulsion

eau-dans-l'huile (EP-A-639 071), (5) la saponine, en particulier Quil-A, ou (6) de l'hydroxyde d'alumine ou équivalent. Les différents types d'adjuvants définis sous 1), 2) et 3) ont été décrits précédemment plus en détail en regard des vaccins à base de vecteurs d'expression.

5 Les doses et volumes de dose sont définis plus loin dans le cadre de la description générale des méthodes d'immunisation et de vaccination.

Conformément à l'invention, la vaccination contre le virus WN peut être associée à d'autres vaccinations dans le cadre de programmes de vaccination, sous forme de kits d'immunisation ou de vaccination ou encore  
10 sous forme de compositions immunogènes et de vaccins multivalents, c'est-à-dire comprenant au moins un composant de vaccin contre le virus WN et au moins un composant de vaccin contre au moins un autre agent pathogène. Ceci inclut aussi l'expression par un même vecteur d'expression de gènes d'au moins deux agents pathogènes, virus WN inclus.

15 L'invention a ainsi pour objet une composition immunogène multivalente ou un vaccin multivalent contre le virus WN et contre au moins un autre pathogène de l'espèce cible, utilisant un même vecteur d'expression *in vivo* contenant et exprimant au moins un polynucléotide du virus WN selon l'invention et au moins un polynucléotide exprimant un immunogène d'un  
20 autre pathogène.

Par « immunogène » ainsi exprimé, on entend notamment une protéine, glycoprotéine, polypeptide ou peptide, épitope ou dérivé, e.g. protéine de fusion, induisant une réponse immunitaire, de préférence protectrice.

25 Comme cela a été décrit précédemment, ces compositions ou vaccins multivalents comprennent aussi un véhicule ou excipient pharmaceutiquement acceptable, et éventuellement un adjuvant.

L'invention a également pour objet une composition immunogène multivalente ou un vaccin multivalent comprenant au moins un vecteur  
30 d'expression *in vivo* dans lequel est insérée au moins un polynucléotide du virus WN selon l'invention et au moins un deuxième vecteur d'expression dans lequel est insérée un polynucléotide codant pour un immunogène d'un

autre agent pathogène. Comme cela a été décrit précédemment, ces compositions ou vaccins multivalents comprennent aussi un véhicule ou excipient pharmaceutiquement acceptable, et éventuellement un adjuvant.

Pour les compositions immunogènes et les vaccins multivalents, lesdits  
5 autres pathogènes équités sont notamment choisis parmi le groupe comprenant les virus de la rhinopneumonie équine EHV-1 et/ou EHV-4 (de préférence on associe des immunogènes de EHV-1 et EHV-4), virus de la grippe équine EIV, virus de l'encéphalite de l'Est EEV, virus de l'encéphalite de l'Ouest WEV, virus de l'encéphalite Vénézuélienne VEV (on préfère une  
10 combinaison des trois EEV, WEV et VEV), *Clostridium tetani* (tétanos), et leurs mélanges. De préférence, pour EHV on choisit les gènes gB et/ou gD ; pour EIV les gènes HA, NP et/ou N ; pour les virus des encéphalites C et/ou E2 ; pour *Clostridium tetani* le gène codant pour tout ou partie de la sous-unité C de la toxine tétanique. Ceci inclut l'utilisation de polynucléotides codant pour  
15 un fragment immunologiquement actif ou un épitope de cet immunogène.

Lesdits autres pathogènes aviaires sont notamment choisis parmi le groupe comprenant les virus de la maladie de Marek MDV (sérotypes 1 et 2, de préférence sérotype 1); virus de la maladie de Newcastle NDV, virus de la maladie de Gumboro IBDV, virus de la bronchite infectieuse IBV, virus de  
20 l'anémie infectieuse CAV, virus de la laryngotrachéite infectieuse ILTV, virus de l'encéphalomyélite AEV (ou encore virus de la leucose aviaire ALV), virus de l'entérite hémorragique des dindes (HEV), virus de la pneumovirose (TRTV), virus de la peste aviaire (Influenza aviaire), virus de l'hydropéricardite du poulet, réovirus aviaires, *Escherichia coli*, *Mycoplasma gallinarum*,  
25 *Mycoplasma gallisepticum*, *Haemophilus avium*, *Pasteurella gallinarum*, *Pasteurella multocida gallicida*, et leurs mélanges. De préférence, pour MDV on choisit les gènes gB et/ou gD ; pour NDV les gènes HN et/ou F ; pour IBDV le gène VP2 ; pour IBV les gènes S (et plus particulièrement S1), M et/ou N ; pour CAV pour les gènes VP1 et/ou VP2, pour ILTV les gènes gB et/ou gD ;  
30 pour AEV les gènes env et/ou gag/pro, pour HEV les gènes 100K et hexon, pour TRTV les gènes F et/ou G ; pour la peste aviaire les gènes HA, N et/ou

NP. Ceci inclut l'utilisation de polynucléotides codant pour un fragment immunologiquement actif ou un épitope de cet immunogène.

A titre d'exemple, dans une composition immunogène multivalente ou un vaccin multivalent selon l'invention, éventuellement adjuvé comme décrit ci-dessus, destiné à l'espèce équine, on peut incorporer un ou plusieurs des plasmides décrits dans WO-A-98/03198 et en particulier dans les exemples 8 à 25 de cette demande antérieure, et ceux décrits dans WO-A-00/77043 et qui concernent l'espèce équine, en particulier ceux décrits dans les exemples 6 et 7 de cette demande antérieure. Pour l'espèce aviaire, on peut incorporer par exemple un ou plusieurs des plasmides décrits dans WO-A1-98/03659 et en particulier dans les exemples 7 à 27 de cette demande antérieure.

Les compositions immunogènes ou les vaccins recombinés tels que décrits précédemment peuvent également être associés avec au moins un vaccin classique (inactivé, vivant atténué, sous-unités) dirigé contre au moins un autre pathogène.

De même, les compositions immunogènes et les vaccins de sous-unités selon l'invention peuvent faire l'objet de vaccination associée. L'invention a donc aussi pour objet des compositions immunogènes multivalentes et des vaccins multivalents, comprenant une ou des protéines selon l'invention, et un ou plusieurs immunogènes (le terme immunogène a été défini plus haut) d'au moins un autre agent pathogène (notamment parmi la liste ci-dessus), et/ou encore un autre agent pathogène sous forme inactivée ou atténuée. Comme cela a été décrit précédemment, ces compositions ou vaccins multivalents comprennent aussi un véhicule ou excipient pharmaceutiquement acceptable, et éventuellement un adjuvant.

La présente invention a aussi pour objet des méthodes d'immunisation et de vaccination des espèces cibles mentionnées ci-dessus.

Ces méthodes comprennent l'administration d'une quantité efficace d'une composition immunogène ou d'un vaccin selon l'invention. Cette administration peut se faire notamment par la voie parentérale, e.g. par administration sous-cutanée, intradermique, intramusculaire, ou par la voie

orale et/ou nasale. Une ou plusieurs administrations peuvent être réalisées, notamment deux.

Les différents vaccins peuvent être injectés par un injecteur à jet liquide sans aiguille. Pour les plasmides on peut aussi utiliser les particules d'or  
5 enrobées de plasmide et projetées de façon à pénétrer dans les cellules de la peau du sujet à immuniser (Tang *et al.* Nature 1992, 356, 152-154).

Les compositions immunogènes et les vaccins selon l'invention comprennent une quantité efficace de vecteur d'expression ou de polypeptide.

Dans le cas des compositions immunogènes ou des vaccins à base de  
10 plasmide, une dose comporte de manière générale de 10 µg environ à 2000 µg environ, notamment de 50 µg environ à 1000 µg environ. Les volumes de dose peuvent être compris entre 0,1 et 2 ml, de préférence entre 0,2 et 1 ml.

Ces doses et volumes de dose sont bien adaptés pour la vaccination des équins et des mammifères.

15 Pour la vaccination de l'espèce aviaire, une dose est plus particulièrement comprise entre environ 10 µg et environ 500 µg, et préférentiellement entre environ 50 µg et environ 200 µg. Les volumes de dose peuvent être plus particulièrement compris entre 0,1 et 1 ml, de préférence entre 0,2 et 0,5 ml.

20 L'homme de l'art possède les compétences nécessaires pour optimiser la dose efficace de plasmide à utiliser pour chaque protocole d'immunisation ou de vaccination et pour définir la meilleure voie d'administration.

Dans le cas des compositions immunogènes ou des vaccins à base de poxvirus, une dose est de manière générale comprise entre environ 10<sup>2</sup> pfu et  
25 environ 10<sup>9</sup> pfu.

Pour l'espèce équine et les mammifères, lorsque le vecteur est le virus de la vaccine, la dose est plus particulièrement comprise entre environ 10<sup>4</sup> pfu et environ 10<sup>9</sup> pfu, de préférence entre environ 10<sup>6</sup> et environ 10<sup>8</sup> pfu ; lorsque le vecteur est le virus canarypox, la dose est plus particulièrement comprise  
30 entre environ 10<sup>5</sup> pfu et environ 10<sup>9</sup> pfu, de préférence entre environ 10<sup>5,5</sup> ou 10<sup>6</sup> et environ 10<sup>8</sup> pfu.

Pour l'espèce aviaire, lorsque le vecteur est le virus canarypox, la dose est plus particulièrement comprise entre environ  $10^3$  pfu et environ  $10^7$  pfu, de préférence entre environ  $10^4$  et environ  $10^6$  pfu ; lorsque le vecteur est le virus fowlpox, la dose est plus particulièrement comprise entre environ  $10^2$  pfu et environ  $10^5$  pfu, de préférence entre environ  $10^3$  et environ  $10^5$  pfu.

Dans le cas des compositions immunogènes ou des vaccins à base de vecteur viral autre que poxvirus, notamment virus herpès, une dose est de manière générale comprise entre environ  $10^3$  pfu et environ  $10^8$  pfu. Dans le cas des compositions immunogènes ou des vaccins aviaires une dose est de manière générale comprise entre environ  $10^3$  pfu et environ  $10^8$  pfu. Dans le cas des compositions immunogènes ou des vaccins équine une dose est de manière générale comprise entre environ  $10^8$  pfu et environ  $10^8$  pfu.

Les volumes de dose des compositions immunogènes et des vaccins équine à base de vecteurs viraux sont en général compris entre 0,5 et 2,0 ml, de préférence 1,0 entre et 2,0 ml, préférentiellement de 1,0 ml. Les volumes de dose des compositions immunogènes et des vaccins aviaires à base de vecteurs viraux sont en général compris entre 0,1 et 1,0 ml, de préférence entre 0,1 et 0,5 ml, préférentiellement entre 0,2 et 0,3 ml. L'homme de l'art possède aussi pour ce type de vaccin les compétences nécessaires pour optimiser le nombre d'administrations, la voie d'administration et les doses à utiliser pour chaque protocole d'immunisation. En particulier on prévoit deux administrations chez le cheval, par exemple à 35 jours d'intervalle.

Dans le cas des compositions immunogènes ou des vaccins de sous-unités, une dose comporte de manière générale de 10  $\mu$ g environ à 2000  $\mu$ g environ, notamment de 50  $\mu$ g environ à 1000  $\mu$ g environ. Les volumes de dose des compositions immunogènes et des vaccins équine à base de vecteurs viraux sont en général compris entre 1,0 et 2,0 ml, de préférence entre 0,5 et 2,0 ml, préférentiellement de 1,0 ml. Les volumes de dose des compositions immunogènes et des vaccins aviaires à base de vecteurs viraux sont en général compris entre 0,1 et 1,0 ml, de préférence entre 0,1 et 0,5 ml, préférentiellement entre 0,2 et 0,3 ml. L'homme de l'art possède aussi pour ce type de vaccin les compétences nécessaires pour optimiser le nombre



d'administrations, la voie d'administration et les doses à utiliser pour chaque protocole d'immunisation.

L'invention concerne aussi l'utilisation d'un vecteur d'expression in vivo ou d'une préparation de vecteurs ou de polypeptides selon l'invention pour la  
5 préparation d'une composition immunogène ou d'un vaccin destiné à protéger les espèces cibles contre le virus WN et éventuellement contre au moins un autre agent pathogène. Les différentes caractéristiques énoncées dans le reste de la description s'appliquent à cet autre objet de l'invention.

Un vaccin à base de plasmide ou un vaccin viral exprimant une ou  
10 plusieurs protéines du virus WN ou un vaccin de sous-unités WN selon la présente invention, n'induit pas chez l'animal vacciné la production d'anticorps contre les autres protéines de ce virus qui ne sont pas représentées dans la composition immunogène ou vaccin. Cette  
15 caractéristique peut être utilisée pour le développement de méthodes de diagnostic différentiel permettant de faire la distinction entre les animaux infectés par le virus pathogène WN et les animaux vaccinés à l'aide de vaccins selon l'invention. Chez ces derniers, ces protéines et/ou des anticorps dirigés contre elles sont présents et peuvent être détectés par une réaction antigène-anticorps. Ce n'est pas le cas chez les animaux vaccinés  
20 conformément à l'invention qui restent négatifs. Pour réaliser cette discrimination, on utilise une protéine qui n'est pas représentée dans le vaccin (non présente ou non exprimée), par exemple la protéine C ou la protéine NS1, NS2A, NS2B ou NS3 lorsqu'elle n'est pas représentée dans le vaccin.

La présente invention a donc pour objet l'utilisation des vecteurs,  
25 préparations et polypeptides selon l'invention pour la préparation de compositions immunogènes et de vaccins permettant de discriminer entre animaux vaccinés et animaux infectés.

Elle a aussi pour objet une méthode d'immunisation et de vaccination associée à une méthode de diagnostic permettant cette discrimination.

30 La protéine sélectionnée pour le diagnostic ou l'un de ses fragments ou épitopes est utilisée comme antigène dans le test de diagnostic, et/ou est utilisée pour produire des anticorps, polyclonaux ou monoclonaux. L'homme

du métier dispose des connaissances et de la pratique pour produire ces anticorps et pour mettre en œuvre antigènes et/ou anticorps dans les techniques de diagnostic classiques, e.g. tests ELISA.

L'invention va être maintenant décrite plus en détail à l'aide de modes de réalisation pris à titre d'exemples non limitatifs.

### Exemples :

Toutes les constructions sont réalisées en utilisant les techniques standards de biologie moléculaire (clonage, digestion par les enzymes de restriction, synthèse d'un ADN complémentaire simple brin, amplification en chaîne par polymérase, élongation d'un oligonucléotide par une ADN polymérase...) décrites par Sambrook J. *et al.* (*Molecular Cloning: A Laboratory Manual*. 2<sup>nd</sup> Edition. Cold Spring Harbor Laboratory. Cold Spring Harbor. New York. 1989). Tous les fragments de restriction utilisés pour la présente invention, ainsi que les divers fragments d'amplification en chaîne par polymérase (= ACP ou PCR), sont isolés et purifiés en utilisant le kit "Geneclean®" (BIO101 Inc. La Jolla, CA).

### Exemple 1 : Culture du virus de la fièvre du Nil

Pour leur amplification, des virus de la fièvre du Nil NY99 (Lanciotti R. S. *et al.*, Science, 1999, 286, 2333-7) sont cultivées sur cellules VERO (cellules rénales de singe, accessible auprès de l'American Type Culture Collection (ATCC) sous le numéro CCL-81).

Les cellules VERO sont mises en culture en Falcon 25 cm<sup>2</sup> avec du milieu Eagle-MEM supplémenté de 1 % d'extraits de levure et de 10 % de sérum de veau contenant environ 100 000 cellules par ml. Les cellules sont cultivées à +37°C, sous atmosphère à 5 % de CO<sub>2</sub>.

Après 3 jours la couche cellulaire arrive à confluence. Le milieu de culture est alors remplacé par du milieu Eagle-MEM supplémenté de 1 % d'extraits de levure et de 0,1 % d'albumine de sérum de boeuf et le virus de la fièvre du Nil est ajouté à raison de 5 pfu/cellule.

Lorsque l'effet cytopathogène (CPE) est complet (généralement 48-72 heures après le début de la mise en culture), les suspensions virales sont

récoltées, puis clarifiées par centrifugation et congelées à  $-70^{\circ}\text{C}$ . 3 à 4 passages successifs sont généralement nécessaires à la production d'un lot viral. Le lot viral est stocké à  $-70^{\circ}\text{C}$ .

### **Exemple 2 : Extraction de l'ARN viral du virus de la fièvre du Nil**

5 L'ARN viral contenu dans 100 ml de suspension virale de la souche de virus de la fièvre du Nil NY99 est extrait après décongélation avec les solutions du kit « High Pure™ Viral RNA Kit » Cat # 1 858 882, Roche Molecular Biochemicals), en suivant les instructions du fournisseur pour les étapes d'extraction. Le culot d'ARN obtenu à la fin de l'extraction est  
10 resuspendu avec 1 à 2 ml d'eau distillée stérile sans RNase.

### **Exemple 3 : Construction du plasmide pFC101**

L'ADN complémentaire (ADNc) du virus de la fièvre du Nil NY99 est synthétisé avec le kit « Gene Amp RNA PCR Kit » (Cat # N 808 0017, Perkin-Elmer, Norwalk, CT 06859, USA) en utilisant les conditions données par le  
15 fournisseur.

Une réaction de transcription inverse, suivie d'une réaction d'amplification en chaîne (Réaction « TI-ACP » ou « RT-PCR ») est réalisée avec 50  $\mu\text{l}$  de la suspension d'ARN viral du virus de la fièvre du Nil NY99 (exemple 2) et avec les oligonucléotides suivants :

20 FC101 (30 mer) (SEQ ID NO :1)  
5' TTTTGAATTTCGTTACCCTCTCTAACTTC 3'  
et FC102 (33 mer) (SEQ ID NO :2)  
5' TTTTCTCTAGATTACCTCCGACTGCGTCTTGA 3'.

Ce couple d'oligonucléotides permet l'incorporation d'un site de  
25 restriction EcoRI et d'un site de restriction XbaI et d'un codon stop en 3' de l'insert.

La synthèse du premier brin d'ADNc se fait par élongation de l'oligonucléotide FC102, après hybridation de ce dernier à la matrice d'ARN.

Les conditions de synthèse du premier brin d'ADNc sont une  
30 température de  $42^{\circ}\text{C}$  pendant 15 min, puis de  $99^{\circ}\text{C}$  pendant 5 min, et enfin de  $4^{\circ}\text{C}$  pendant 5 min. Les conditions de la réaction ACP en présence du couple d'oligonucléotides FC101 et FC102 sont une température de  $95^{\circ}\text{C}$  pendant 2

min, puis 35 cycles (95°C pendant 1 min, puis 62°C pendant 1 min, et 72°C pendant 2 min), et enfin 72°C pendant 7 min pour produire un fragment de 302 pb.

Ce fragment est digéré par EcoRI puis par XbaI pour isoler, après  
5 électrophorèse en gel d'agarose, le fragment EcoRI-XbaI d'environ 290 pb. Ce fragment est appelé fragment A.

Le plasmide d'expression eucaryote pVR1020 (C. J. Luke *et al.* J. of Infectious Diseases. 1997. **175**. 95-97), dérivé du plasmide pVR1012 (figure 1 et exemple 7 de WO-A-98/03199 ; Hartikka J. *et al.*, 1997, Human Gene  
10 Therapy, **7**, 1205-1217), contient la phase codante de la séquence-signal de l'activateur du plasminogène tissulaire humain (tPA).

Un plasmide pVR1020 est modifié par digestion BamHI-BglII et insertion d'une séquence contenant plusieurs sites de clonage (BamHI, NotI, EcoRI, XbaI, PmlI, PstI, BglII) et résultant de l'appariement des  
15 oligonucléotides suivants :

PB326 (40 mer) (SEQ ID NO :3)

5' GATCTGCAGCACGTGTCTAGAGGATATCGAATTCGCGGCC 3' et

PB329 (40 mer) (SEQ ID NO :4)

5' GATCCGCGGCCGCGAATTCGATATCCTCTAGACACGTGCT 3'.

20 Le vecteur ainsi obtenu, d'une taille d'environ 5105 paires de bases (ou pb), est nommé pAB110.

Le fragment A est ligaturé avec le plasmide d'expression pAB110 préalablement digéré par XbaI et EcoRI, pour donner le plasmide pFC101 (5376 pb). Ce plasmide contient, sous le contrôle du promoteur précoce du  
25 cytomégalovirus humain ou hCMV-IE (human Cytomegalovirus Immediate Early), un insert codant pour la séquence-signal de l'activateur du tPA suivie de la séquence codant pour la protéine prM.

#### Exemple 4 : Construction du plasmide pFC102

L'ADN complémentaire (ADNc) du virus de la fièvre du Nil NY99 est  
30 synthétisé avec le kit « Gene Amp RNA PCR Kit » (Cat # N 808 0017, Perkin-Elmer, Norwalk, CT 06859, USA) en utilisant les conditions données par le fournisseur.

Une réaction de transcription inverse, suivie d'une réaction d'amplification en chaîne (Réaction « TI-ACP » ou « RT-PCR ») est réalisée avec 50 µl de la suspension d'ARN viral du virus de la fièvre du Nil NY99 (exemple 2) et avec les oligonucléotides suivants :

- 5 FC103 (30 mer) (SEQ ID NO :5)  
5' TTTTGAATTCTCACTGACAGTGCAGACA 3'  
et FC104 (33 mer) (SEQ ID NO :6)  
5' TTTTCTAGATTAGCTGTAAGCTGGGGCCAC 3'.

10 Ce couple d'oligonucléotides permet l'incorporation d'un site de restriction EcoRI et d'un site de restriction XbaI et d'un codon stop en 3' de l'insert.

La synthèse du premier brin d'ADNc se fait par élongation de l'oligonucléotide FC104, après hybridation de ce dernier à la matrice d'ARN.

15 Les conditions de synthèse du premier brin d'ADNc sont une température de 42°C pendant 15 min, puis de 99°C pendant 5 min, et enfin de 4°C pendant 5 min. Les conditions de la réaction ACP en présence du couple d'oligonucléotides FC103 et FC104 sont une température de 95°C pendant 2 min, puis 35 cycles (95°C pendant 1 min, puis 62°C pendant 1 min, et 72°C pendant 2 min), et enfin 72°C pendant 7 min pour produire un fragment de  
20 252 pb.

Ce fragment est digéré par EcoRI puis par XbaI pour isoler, après électrophorèse en gel d'agarose, le fragment EcoRI-XbaI d'environ 240 pb. Ce fragment est ligaturé avec le plasmide d'expression pAB110 (exemple 3) préalablement digéré par XbaI et EcoRI, pour donner le plasmide pFC102  
25 (5326 pb). Ce plasmide contient, sous le contrôle du promoteur précoce du cytomégalovirus humain ou hCMV-IE (human Cytomegalovirus Immediate Early), un insert codant pour la séquence-signal de l'activateur du tPA suivie de la séquence codant pour la protéine M.

#### **Exemple 5 : Construction du plasmide pFC103**

30 L'ADN complémentaire (ADNc) du virus de la fièvre du Nil NY99 est synthétisé avec le kit « Gene Amp RNA PCR Kit » (Cat # N 808 0017, Perkin-

Elmer, Norwalk, CT 06859, USA) en utilisant les conditions données par le fournisseur.

Une réaction de transcription inverse, suivie d'une réaction d'amplification en chaîne (Réaction « TI-ACP » ou « RT-PCR ») est réalisée  
5 avec 50 µl de la suspension d'ARN viral du virus de la fièvre du Nil NY99 (exemple 2) et avec les oligonucléotides suivants :

FC105 (30 mer) (SEQ ID NO :7)

5' TTTTGTGAATTCTTCAACTGCCTTGAATG 3'

et FC106 (33 mer) (SEQ ID NO :8)

10 5' TTTTCTCTAGATTAAGCGTGACGTTACACGA 3'.

Ce couple d'oligonucléotides permet l'incorporation d'un site de restriction EcoRI et d'un site de restriction XbaI et d'un codon stop en 3' de l'insert.

La synthèse du premier brin d'ADNc se fait par élongation de  
15 l'oligonucléotide FC106, après hybridation de ce dernier à la matrice d'ARN.

Les conditions de synthèse du premier brin d'ADNc sont une température de 42°C pendant 15 min, puis de 99°C pendant 5 min, et enfin de 4°C pendant 5 min. Les conditions de la réaction ACP en présence du couple d'oligonucléotides FC105 et FC106 sont une température de 95°C pendant 2  
20 min, puis 35 cycles (95°C pendant 1 min, puis 62°C pendant 1 min, et 72°C pendant 2 min), et enfin 72°C pendant 7 min pour produire un fragment de 1530 pb.

Ce fragment est digéré par EcoRI puis par XbaI pour isoler, après électrophorèse en gel d'agarose, le fragment EcoRI-XbaI d'environ 1518 pb.  
25 Ce fragment est ligaturé avec le plasmide d'expression pAB110 (exemple 3) préalablement digéré par XbaI et EcoRI, pour donner le plasmide pFC103 (6604 pb). Ce plasmide contient, sous le contrôle du promoteur précoce du cytomégalovirus humain ou hCMV-IE (human Cytomegalovirus Immediate Early), un insert codant pour la séquence-signal de l'activateur du tPA suivie  
30 de la séquence codant pour la protéine E.

#### Exemple 6 : Construction du plasmide pFC104

L'ADN complémentaire (ADNc) du virus de la fièvre du Nil NY99 est synthétisé avec le kit « Gene Amp RNA PCR Kit » (Cat # N 808 0017, Perkin-Elmer, Norwalk, CT 06859, USA) en utilisant les conditions données par le fournisseur.

5 Une réaction de transcription inverse, suivie d'une réaction d'amplification en chaîne (Réaction « TI-ACP » ou « RT-PCR ») est réalisée avec 50 µl de la suspension d'ARN viral du virus de la fièvre du Nil NY99 (exemple 2) et avec les oligonucléotides suivants :

FC101 (30 mer) (SEQ ID NO :1)

10 et FC106 (33 mer) (SEQ ID NO :8).

Ce couple d'oligonucléotides permet l'incorporation d'un site de restriction EcoRI et d'un site de restriction XbaI et d'un codon stop en 3' de l'insert.

15 La synthèse du premier brin d'ADNc se fait par élongation de l'oligonucléotide FC106, après hybridation de ce dernier à la matrice d'ARN.

Les conditions de synthèse du premier brin d'ADNc sont une température de 42°C pendant 15 min, puis de 99°C pendant 5 min, et enfin de 4°C pendant 5 min. Les conditions de la réaction ACP en présence du couple d'oligonucléotides FC101 et FC106 sont une température de 95°C pendant 2  
20 min, puis 35 cycles (95°C pendant 1 min, puis 62°C pendant 1 min, et 72°C pendant 2 min), et enfin 72°C pendant 7 min pour produire un fragment de 2031 pb.

Ce fragment est digéré par EcoRI puis par XbaI pour isoler, après électrophorèse en gel d'agarose, le fragment EcoRI-XbaI d'environ 2019 pb.  
25 Ce fragment est ligaturé avec le plasmide d'expression pAB110 (exemple 3) préalablement digéré par XbaI et EcoRI, pour donner le plasmide pFC104 (7105 pb). Ce plasmide contient, sous le contrôle du promoteur précoce du cytomégalovirus humain ou hCMV-IE (human Cytomegalovirus Immediate Early), un insert codant pour la séquence-signal de l'activateur du tPA suivie  
30 de la séquence codant pour la protéine prM-M-E.

#### Exemple 7 : Construction du plasmide pFC105

L'ADN complémentaire (ADNc) du virus de la fièvre du Nil NY99 est synthétisé avec le kit « Gene Amp RNA PCR Kit » (Cat # N 808 0017, Perkin-Elmer, Norwalk, CT.06859, USA) en utilisant les conditions données par le fournisseur.

Une réaction de transcription inverse, suivie d'une réaction d'amplification en chaîne (Réaction « TI-ACP » ou « RT-PCR ») est réalisée avec 50 µl de la suspension d'ARN viral du virus de la fièvre du Nil NY99 (exemple 2) et avec les oligonucléotides suivants :

FC107 (36 mer) (SEQ ID NO :9)

5' TTTTGTGATATCACCGGAATTGCAGTCATGATTGGC 3'

et FC106 (33 mer) (SEQ ID NO :8).

Ce couple d'oligonucléotides permet l'incorporation d'un site de restriction EcoRV et d'un site de restriction XbaI et d'un codon stop en 3' de l'insert.

La synthèse du premier brin d'ADNc se fait par élongation de l'oligonucléotide FC106, après hybridation de ce dernier à la matrice d'ARN.

Les conditions de synthèse du premier brin d'ADNc sont une température de 42°C pendant 15 min, puis de 99°C pendant 5 min, et enfin de 4°C pendant 5 min. Les conditions de la réaction ACP en présence du couple d'oligonucléotides FC106 et FC107 sont une température de 95°C pendant 2 min, puis 35 cycles (95°C pendant 1 min, puis 62°C pendant 1 min, et 72°C pendant 2 min), et enfin 72°C pendant 7 min pour produire un fragment de 2076 pb.

Ce fragment est digéré par EcoRV puis par XbaI pour isoler, après électrophorèse en gel d'agarose, le fragment EcoRV-XbaI d'environ 2058 pb.

Ce fragment est ligaturé avec le plasmide d'expression pVR1012, préalablement digéré par XbaI et EcoRV, pour donner le plasmide pFC105 (6953 pb). Ce plasmide contient, sous le contrôle du promoteur précoce du cytomégalovirus humain ou hCMV-IE (human Cytomegalovirus Immediate Early), un insert codant pour la polyprotéine prM-M-E.

#### Exemple 8 : Construction du plasmide pFC106



L'ADN complémentaire (ADNc) du virus de la fièvre du Nil NY99 est synthétisé avec le kit « Gene Amp RNA PCR Kit » (Cat # N 808 0017, Perkin-Elmer, Norwalk, CT 06859, USA) en utilisant les conditions données par le fournisseur.

- 5 Une réaction de transcription inverse, suivie d'une réaction d'amplification en chaîne (Réaction « TI-ACP » ou « RT-PCR ») est réalisée avec 50 µl de la suspension d'ARN viral du virus de la fièvre du Nil NY99 (exemple 2) et avec les oligonucléotides suivants :

FC108 (36 mer) (SEQ ID NO :10)  
10 5' TTTTGTGATATCATGTATAATGCTGATATGATTGAC 3'  
et FC109 (36 mer) (SEQ ID NO :11)  
5' TTTTGTCTAGATTAAACGTTTTCCCGAGGCGAAGTC 3'.

- Ce couple d'oligonucléotides permet l'incorporation d'un site de restriction EcoRV et d'un site de restriction XbaI, d'un codon ATG initiateur en 5' et d'un codon stop en 3' de l'insert.

La synthèse du premier brin d'ADNc se fait par élongation de l'oligonucléotide FC109, après hybridation de ce dernier à la matrice d'ARN.

- Les conditions de synthèse du premier brin d'ADNc sont une température de 42°C pendant 15 min, puis de 99°C pendant 5 min, et enfin de 4°C pendant 5 min. Les conditions de la réaction ACP en présence du couple d'oligonucléotides FC108 et FC109 sont une température de 95°C pendant 2 min, puis 35 cycles (95°C pendant 1 min, puis 62°C pendant 1 min, et 72°C pendant 2 min), et enfin 72°C pendant 7 min pour produire un fragment de 2973 pb.

- 25 Ce fragment est digéré par EcoRV puis par XbaI pour isoler, après électrophorèse en gel d'agarose, le fragment EcoRV-XbaI d'environ 2955 pb.

- Ce fragment est ligaturé avec le plasmide d'expression pVR1012, préalablement digéré par XbaI et EcoRV, pour donner le plasmide pFC106 (7850 pb). Ce plasmide contient, sous le contrôle du promoteur précoce du cytomégalovirus humain ou hCMV-IE (human Cytomegalovirus Immediate Early), un insert codant pour la protéine NS2A-NS2B-NS3.

**Exemple 9 : construction du plasmide donneur pour l'insertion dans le site C5 du virus canarypox ALVAC**

La figure 16 du brevet US-A-5,756,103 montre la séquence d'un fragment de 3199 pb de l'ADN génomique du virus canarypox. L'analyse de cette séquence a révélé un cadre ouvert de lecture (COL) qui a été appelé C5L, qui commence à la position 1538 et se termine à la position 1859. La construction d'un plasmide d'insertion aboutissant à la délétion du COL C5L et à son remplacement par un site de clonage multiple flanqué de signaux d'arrêt de transcription et de traduction a été réalisée comme décrit ci-après.

Une réaction ACP a été réalisée à partir de la matrice constituée par l'ADN génomique du virus canarypox et avec les oligonucléotides suivants :

C5A1 (42 mer) (SEQ ID NO :12) :

5' ATCATCGAGCTCCAGCTGTAATTCATGGTCGAAAAGAAGTGC 3'

et C5B1 (73 mer) (SEQ ID NO :13) :

5'GAATTCCTCGAGCTGCAGCCCGGGTTTTATAGCTAATTAGTCAT  
TTTTTGAGAGTACCACTTCAGCTACCTC 3'

pour isoler un fragment ACP de 223 pb (fragment B).

Une réaction ACP a été réalisée à partir de la matrice constituée par l'ADN génomique du virus canarypox et avec les oligonucléotides suivants :

C5C1 (72 mer) (SEQ ID NO :14) :

5'CCCGGGCTGCAGCTCGAGGAATCTTTTTATTGATTAAGTAGTCA  
TTATAAAGATCTAAAATGCATAATTTC 3'

et C5D1 (45 mer) (SEQ ID NO :15) :

5' GATGATGGTACCGTAAACAAATATAATGAAAAGTATTCTAAACTA

3'

pour isoler un fragment ACP de 482 pb (fragment C).

Les fragments B et C ont été hybridés ensemble pour servir de matrice à une réaction ACP réalisée avec les oligonucléotides C5A1 (SEQ ID NO :12) et C5D1 (SEQ ID NO :15) pour générer un fragment ACP de 681 pb. Ce fragment a été digéré par les enzymes de restriction SacI et KpnI, pour isoler, après électrophorèse en gel d'agarose, un fragment SacI-KpnI de 664 pb. Ce fragment a été ligaturé avec le vecteur pBlueScript® II SK+ (Stratagene, La

Jolla, CA, USA, Cat # 212205), préalablement digéré par les enzymes de restriction SacI et KpnI, pour donner le plasmide pC5L. La séquence de ce plasmide a été vérifiée par séquençage. Ce plasmide contient 166 pb de séquences situées en amont du COL C5L (« bras flanquant gauche C5 »), un  
5 signal vaccine d'arrêt précoce de transcription, des codons stops dans les 6 phases de lecture, un site de clonage multiple contenant les sites de restriction SmaI, PstI, XhoI et EcoRI, et enfin 425 pb de séquences situées en aval du COL C5L (« bras flanquant droit C5 »).

Le plasmide pMP528HRH (Perkus M. *et al.* J. Virol. 1989. **63**. 3829-  
10 3836) a été utilisé comme matrice pour amplifier la séquence complète du promoteur vaccine H6 (N° d'accès GenBank M28351) avec les oligonucléotides suivants :

JCA291 (34 mer) (SEQ ID NO :16)

5' AAACCCGGGTTCTTTATTCTATACCTAAAAAGTG 3'

15 et JCA292 (43 mer) (SEQ ID NO :17)

5' AAAAGAATTCGTCGACTACGATACAACTTAACGGATATCGCG 3'

pour amplifier un fragment ACP de 149 pb. Ce fragment a été digéré par les enzymes de restriction SmaI et EcoRI pour isoler, après électrophorèse en gel d'agarose, un fragment de restriction SmaI-EcoRI de  
20 138 pb. Ce fragment a alors été ligaturé avec le plasmide pC5L, préalablement digéré par SmaI et EcoRI, pour donner le plasmide pFC107.

#### **Exemple 10 : construction du virus recombiné vCP1712**

Une réaction ACP a été réalisée en utilisant le plasmide pFC105 (exemple 7) comme matrice et les oligonucléotides suivants :

25 FC110 (33 mer) (SEQ ID NO :18) :

5' TTTTCGCGAACC GGAATTGCAGTCATGATTGGC 3'

et FC111 (39 mer) (SEQ ID NO :19) :

5' TTTTGTGACGCGGCCGCTTAAGCGTGACGTTACACGGA 3'

pour amplifier un fragment ACP d'environ 2079 pb. Ce fragment a été  
30 digéré par les enzymes de restriction NruI et Sall pour isoler, après électrophorèse en gel d'agarose, un fragment de restriction NruI-Sall d'environ 2068 pb. Ce fragment a été ensuite ligaturé avec le plasmide

pFC107 (exemple 9) préalablement digéré par les enzymes de restriction NruI et Sall pour donner le plasmide pFC108.

Le plasmide pFC108 a été linéarisé par NotI, puis transfecté dans des cellules primaires d'embryons de poulets infectées avec du virus canarypox (souche ALVAC) selon la technique de précipitation au phosphate de calcium précédemment décrite (Panicali et Paoletti Proc. Nat. Acad. Sci. 1982. 79. 4927-4931 ; Piccini *et al.* In Methods in Enzymology. 1987. 153. 545-563. Eds. Wu R. and Grossman L. Academic Press). Des plages positives ont été sélectionnées sur la base d'une hybridation avec une sonde radiomarquée spécifique de la séquence nucléotidique de la glycoprotéine d'enveloppe E. Ces plages ont subi 4 cycles successifs de sélection/purification de plages jusqu'à ce qu'une population pure ait été isolée. Une plage représentative de la recombinaison *in vitro* entre le plasmide donneur pFC108 et le génome du virus canarypox ALVAC a alors été amplifiée et le stock de virus recombiné obtenu a été désigné vCP1712.

#### **Exemple 11 : construction du virus recombiné vCP1713**

Le plasmide pFC104 (exemple 6) est digéré par les enzymes de restriction Sall et PmlI pour isoler, après électrophorèse en gel d'agarose, un fragment de restriction PmlI-Sall d'environ 2213 pb. Ce fragment est ligaturé avec le plasmide pFC107 (exemple 9) préalablement digéré par les enzymes de restriction NruI et Sall pour donner le plasmide pFC109.

Le plasmide pFC109 a été linéarisé par NotI, puis transfecté dans des cellules primaires d'embryons de poulets infectées avec du virus canarypox (souche ALVAC) selon la technique de l'exemple 10. Une plage représentative de la recombinaison *in vitro* entre le plasmide donneur pFC109 et le génome du virus canarypox ALVAC a été sélectionnée sur la base d'une hybridation avec une sonde radiomarquée spécifique de la séquence nucléotidique de la glycoprotéine d'enveloppe E et a été ensuite amplifiée. Le stock de virus recombiné obtenu a été désigné vCP1713.

#### **Exemple 12 : construction du virus recombiné vCP1714**

Le plasmide pFC103 (exemple 5) est digéré par les enzymes de restriction Sall et PmlI pour isoler, après électrophorèse en gel d'agarose, un

fragment de restriction PmlI-Sall d'environ 1712 pb. Ce fragment est ligaturé avec le plasmide pFC107 (exemple 9) préalablement digéré par les enzymes de restriction NruI et Sall pour donner le plasmide pFC110.

Le plasmide pFC110 a été linéarisé par NotI, puis transfecté dans des cellules primaires d'embryons de poulets infectées avec du virus canarypox (souche ALVAC) selon la technique de l'exemple 10. Une plage représentative de la recombinaison *in vitro* entre le plasmide donneur pFC110 et le génome du virus canarypox ALVAC a été sélectionnée sur la base d'une hybridation avec une sonde radiomarquée spécifique de la séquence nucléotidique de la glycoprotéine d'enveloppe E et a été ensuite amplifiée. Le stock de virus recombiné obtenu a été désigné vCP1714.

#### **Exemple 13 : construction du virus recombiné vCP1715**

Le plasmide pFC102 (exemple 4) est digéré par les enzymes de restriction Sall et PmlI pour isoler, après électrophorèse en gel d'agarose, un fragment de restriction PmlI-Sall d'environ 434 pb. Ce fragment est ligaturé avec le plasmide pFC107 (exemple 9) préalablement digéré par les enzymes de restriction NruI et Sall pour donner le plasmide pFC111.

Le plasmide pFC111 a été linéarisé par NotI, puis transfecté dans des cellules primaires d'embryons de poulets infectées avec du virus canarypox (souche ALVAC) selon la technique de l'exemple 10. Une plage représentative de la recombinaison *in vitro* entre le plasmide donneur pFC111 et le génome du virus canarypox ALVAC a été sélectionnée sur la base d'une hybridation avec une sonde radiomarquée spécifique de la séquence nucléotidique de la glycoprotéine de membrane M et a été ensuite amplifiée. Le stock de virus recombiné obtenu a été désigné vCP1715.

#### **Exemple 14 : construction du virus recombiné vCP1716**

Le plasmide pFC101 (exemple 3) est digéré par les enzymes de restriction Sall et PmlI pour isoler, après électrophorèse en gel d'agarose, un fragment de restriction PmlI-Sall d'environ 484 pb. Ce fragment est ligaturé avec le plasmide pFC107 (exemple 9) préalablement digéré par les enzymes de restriction NruI et Sall pour donner le plasmide pFC112.

Le plasmide pFC112 a été linéarisé par NotI; puis transfecté dans des cellules primaires d'embryons de poulets infectées avec du virus canarypox (souche ALVAC) selon la technique de l'exemple 10. Une plage représentative de la recombinaison *in vitro* entre le plasmide donneur pFC112 et le génome du virus canarypox ALVAC a été sélectionnée sur la base d'une hybridation avec une sonde radiomarquée spécifique de la séquence nucléotidique de la glycoprotéine de pré-membrane prM et a été ensuite amplifiée. Le stock de virus recombiné obtenu a été désigné vCP1716.

**Exemple 15 : construction du plasmide donneur pour l'insertion dans le site C6 du virus canarypox ALVAC**

La figure 4 du brevet WO-A-01/05934 montre la séquence d'un fragment de 3700 pb de l'ADN génomique du virus canarypox. L'analyse de cette séquence a révélé un cadre ouvert de lecture (COL) qui a été appelé C6L, qui commence à la position 377 et se termine à la position 2254. La construction d'un plasmide d'insertion aboutissant à la délétion du COL C6L et à son remplacement par un site de clonage multiple flanqué de signaux d'arrêt de transcription et de traduction a été réalisée comme décrit ci-après.

Une réaction ACP a été réalisée à partir de la matrice constituée par l'ADN génomique du virus canarypox et avec les oligonucléotides suivants :

C6A1 (42 mer) (SEQ ID NO :20) :

5' ATCATCGAGCTCGCGCCGCCTATCAAAAGTCTTAATGAGTT 3'

et C6B1 (73 mer) (SEQ ID NO :21) :

5'GAATTCTCGAGCTGCAGCCCGGGTTTTTATAGCTAATTAGTCAT

TTTTTCGTAAGTAAGTATTTTTATTTAA 3'

pour isoler un fragment ACP de 432 pb (fragment D).

Une réaction ACP a été réalisée à partir de la matrice constituée par l'ADN génomique du virus canarypox et avec les oligonucléotides suivants :

C6C1 (72 mer) (SEQ ID NO :22) :

5'CCCGGGCTGCAGCTCGAGGAATTCTTTTTATTGATTAAGTCA

AATGAGTATATATAATTGAAAAAGTAA 3'

et C6D1 (45 mer) (SEQ ID NO :23) :

5' GATGATGGTACCTTCATAAATACAAGTTTGATTAACTTAAGTTG

3'

pour isoler un fragment ACP de 1210 pb (fragment E).

Les fragments D et E ont été hybridés ensemble pour servir de matrice  
à une réaction ACP réalisée avec les oligonucléotides C6A1 (SEQ ID NO :20)  
et C6D1 (SEQ ID NO :23) pour générer un fragment ACP de 1630 pb. Ce  
fragment a été digéré par les enzymes de restriction SacI et KpnI, pour isoler,  
après électrophorèse en gel d'agarose, un fragment SacI-KpnI de 1613 pb.  
Ce fragment a été ligaturé avec le vecteur pBlueScript® II SK+ (Stratagene,  
La Jolla, CA, USA, Cat # 212205), préalablement digéré par les enzymes de  
restriction SacI et KpnI, pour donner le plasmide pC6L. La séquence de ce  
plasmide a été vérifiée par séquençage. Ce plasmide contient 370 pb de  
séquences situées en amont du COL C6L (« bras flanquant gauche C6 »), un  
signal vaccine d'arrêt précoce de transcription, des codons stops dans les 6  
phases de lecture, un site de clonage multiple contenant les sites de  
restriction SmaI, PstI, XhoI et EcoRI, et enfin 1156 pb de séquences situées  
en aval du COL C6L (« bras flanquant droit C6 »).

Le plasmide pMPIVC (Schmitt J. F. C. et al., J. Virol., 1988, 62, 1889-  
1897 ; Saiki R. K. et al., Science, 1988, 239, 487-491) a été utilisé comme  
matrice pour amplifier la séquence complète du promoteur vaccine I3L avec  
les oligonucléotides suivants :

FC112 (33 mer) (SEQ ID NO :24) :

5' AAACCCGGGCGGTGGTTTGCGATTCCGAAATCT 3'

et FC113 (43 mer) (SEQ ID NO :25) :

5' AAAAGAATTCGGATCCGATTAAACCTAAATAATTGTACTTTGT 3'

pour amplifier un fragment ACP de 151 pb. Ce fragment a été digéré  
par les enzymes de restriction SmaI et EcoRI pour isoler, après  
électrophorèse en gel d'agarose, un fragment de restriction SmaI-EcoRI  
d'environ 136 pb. Ce fragment a alors été ligaturé avec le plasmide pC6L,  
préalablement digéré par SmaI et EcoRI, pour donner le plasmide pFC113.

**Exemple 16 : construction des virus recombinés vCP1717 et  
vCP1718**

Une réaction ACP a été réalisée en utilisant le plasmide pFC106 (exemple 8) comme matrice et les oligonucléotides suivants :

FC114 (33 mer) (SEQ ID NO :26) :

5' TTTTCACGTGATGTATAATGCTGATATGATTGAC 3'

et FC115 (42 mer) (SEQ ID NO :27) :

5' TTTTGGATCCGCGGCCGCTTAACGTTTTCCCGAGGCGAAGTC 3'

pour amplifier un fragment ACP d'environ 2973 pb. Ce fragment a été digéré avec les enzymes de restriction PmlI et BamHI pour isoler, après électrophorèse en gel d'agarose, le fragment de restriction PmlI-BamHI d'environ 2958 pb (fragment F). Le plasmide pFC113 (exemple 15) a été digéré par les enzymes de restriction PmlI et BamHI pour isoler, après électrophorèse en gel d'agarose, le fragment de restriction PmlI-BamHI d'environ 4500 pb (fragment G). Les fragments F et G ont alors été ligaturés ensemble pour donner le plasmide pFC114.

Le plasmide pFC114 a été linéarisé par NotI, puis transfecté dans des cellules primaires d'embryons de poulets infectées avec du virus canarypox vCP1713 (exemple 11) selon la technique de précipitation au phosphate de calcium précédemment décrite (Panicali et Paoletti Proc. Nat. Acad. Sci. 1982. 79. 4927-4931 ; Piccini *et al.* In Methods in Enzymology. 1987. 153. 545-563. Eds. Wu R. and Grossman L. Academic Press). Des plages positives ont été sélectionnées sur la base d'une hybridation avec une sonde radiomarquée spécifique de la séquence nucléotidique de la glycoprotéine d'enveloppe E. Ces plages ont subi 4 cycles successifs de sélection/purification de plages jusqu'à ce qu'une population pure ait été isolée. Une plage représentative de la recombinaison *in vitro* entre le plasmide donneur pFC114 et le génome du virus canarypox ALVAC a alors été amplifiée et le stock de virus recombiné obtenu a été désigné vCP1717.

Le plasmide pFC114 linéarisé par NotI a également servi à transfecter des cellules primaires d'embryons de poulets infectées avec du virus canarypox vCP1712 (exemple 10) selon la technique décrite ci-dessus. Le stock de virus recombiné ainsi obtenu a été désigné vCP1718.

**Exemple 17 : Construction du plasmide pFC115**



L'ADN complémentaire (ADNc) du virus de la fièvre du Nil NY99 est synthétisé avec le kit « Gene Amp RNA PCR Kit » (Cat # N 808 0017, Perkin-Elmer, Norwalk, CT 06859, USA) en utilisant les conditions données par le fournisseur.

Une réaction de transcription inverse, suivie d'une réaction d'amplification en chaîne (Réaction « TI-ACP » ou « RT-PCR ») est réalisée avec 50 µl de la suspension d'ARN viral du virus de la fièvre du Nil NY99 (exemple 2) et avec les oligonucléotides suivants :

FC116 (39 mer) (SEQ ID NO :28)

5' TTTTGTGATATCATGACCGGAATTGCAGTCATGATTGGC 3'

et FC106 (33 mer) (SEQ ID NO :8).

Ce couple d'oligonucléotides permet l'incorporation d'un site de restriction EcoRV et d'un site de restriction XbaI, d'un codon initiateur en 5' et d'un codon stop en 3' de l'insert.

La synthèse du premier brin d'ADNc se fait par élongation de l'oligonucléotide FC106, après hybridation de ce dernier à la matrice d'ARN.

Les conditions de synthèse du premier brin d'ADNc sont une température de 42°C pendant 15 min, puis de 99°C pendant 5 min, et enfin de 4°C pendant 5 min. Les conditions de la réaction ACP en présence du couple d'oligonucléotides FC106 et FC116 sont une température de 95°C pendant 2 min, puis 35 cycles (95°C pendant 1 min, puis 62°C pendant 1 min, et 72°C pendant 2 min), et enfin 72°C pendant 7 min pour produire un fragment de 2079 pb.

Ce fragment est digéré par EcoRV puis par XbaI pour isoler, après électrophorèse en gel d'agarose, le fragment EcoRV-XbaI d'environ 2061 pb.

Ce fragment est ligaturé avec le plasmide d'expression pVR1012, préalablement digéré par XbaI et EcoRV, pour donner le plasmide pFC115 (6956 pb). Ce plasmide contient, sous le contrôle du promoteur précoce du cytomégalo virus humain ou hCMV-IE (human Cytomegalovirus Immediate Early), un insert codant pour la polyprotéine pR-M-E.

**Exemple 18 : construction des virus recombinés vCP2017**

Une réaction ACP a été réalisée en utilisant le plasmide pFC115 (exemple 17) comme matrice et les oligonucléotides suivants :

FC117 (36 mer) (SEQ ID NO :29) :

5' TTTTCGCGAATGACCGGAATTGCAGTCATGATTGGC 3'

et FC111 (39 mer) (SEQ ID NO :19)

pour amplifier un fragment ACP d'environ 2082 pb. Ce fragment a été digéré par les enzymes de restriction NruI et Sall pour isoler, après électrophorèse en gel d'agarose, un fragment de restriction NruI-Sall d'environ 2071 pb. Ce fragment a été ensuite ligaturé avec le plasmide pFC107 (exemple 9) préalablement digéré par les enzymes de restriction NruI et Sall pour donner le plasmide pFC116.

Le plasmide pFC116 a été linéarisé par NotI, puis transfecté dans des cellules primaires d'embryons de poulets infectées avec du virus canarypox (souche ALVAC) selon la technique de l'exemple 10. Une plage représentative de la recombinaison *in vitro* entre le plasmide donneur pFC116 et le génome du virus canarypox ALVAC a été sélectionnée sur la base d'une hybridation avec une sonde radiomarquée spécifique de la séquence nucléotidique de la glycoprotéine d'enveloppe E et a été ensuite amplifiée. Le stock de virus recombiné obtenu a été désigné vCP2017.

#### Exemple 19 : Production de vaccins recombinés

Pour la préparation de vaccins équins, le virus recombiné canarypox vCP1712 (exemple 10) est adjuvé avec des solutions de carbomère, à savoir Carbopol™ 974P fabriqué par BF Goodrich, Ohio, USA (poids moléculaire d'environ 3 000 000).

Une solution stock à 1,5 % de Carbopol™ 974P est initialement préparée dans de l'eau distillée contenant 1 g/l de chlorure de sodium. Cette solution stock est alors utilisée pour l'élaboration d'une solution à 4 mg/ml de Carbopol™ 974P en eau physiologique. La solution stock est mélangée au volume adéquat d'eau physiologique, soit en une étape unique soit en plusieurs étapes successives, la valeur du pH est ajustée à chaque étape avec une solution d'hydroxyde de sodium 1N (ou encore plus concentrée) afin d'obtenir une valeur finale de pH de 7,3-7,4.

La solution de Carbopol<sup>TM</sup> 974P prête à l'emploi ainsi obtenue est utilisée pour reprendre des virus recombinés lyophilisés ou pour diluer des solutions stocks concentrées de virus recombinés. Par exemple, pour obtenir une suspension virale contenant  $10^8$  pfu par dose de 1 ml, on dilue une solution virale stock de manière à obtenir un titre de  $10^{8.3}$  pfu/ml, puis on dilue à parties égales avec ladite solution de Carbopol<sup>TM</sup> 974P prête à l'emploi à 4 mg/ml.

Des vaccins recombinés peuvent également être produits avec des virus recombinés canarypox vCP1713 (exemple 11) ou vCP1717 (exemple 16) ou vCP1718 (exemple 16) ou vCP2017 (exemple 18) ou un mélange des trois virus canarypox vCP1714 (exemple 12), vCP1715 (exemple 13) et vCP1716 (exemple 14) selon la technique décrite ci-dessus.

#### **Exemple 20 : Production de vaccins ADN pour les équins**

Une solution d'ADN contenant le plasmide pFC104 (exemple 6) est concentrée par précipitation éthanolique comme décrit dans Sambrook et al (1989). Le culot d'ADN est repris par une solution de NaCl 0.9% de façon à obtenir une concentration de 1 mg/ml. Une solution de DMRIE-DOPE à 0,75 mM est préparée par reprise d'un lyophilisat de DMRIE-DOPE par un volume adapté d'H<sub>2</sub>O stérile.

La formation des complexes ADN plasmidique-lipide est réalisée par dilution à parties égales de la solution à 0.75 mM de DMRIE-DOPE (1:1) par la solution d'ADN à 1 mg/ml dans NaCl 0.9%. La solution d'ADN est introduite progressivement à l'aide d'une aiguille sertie 26G le long de la paroi du flacon contenant la solution de lipide cationique de façon à éviter la formation de mousse. On procède à une agitation douce dès que les deux solutions sont mélangées. On obtient en final une composition comprenant 0,375 mM de DMRIE-DOPE et 500 µg/ml de plasmide.

Il est souhaitable que l'ensemble des solutions utilisées soient à température ambiante pour l'ensemble des opérations décrites ci-dessus. On laisse la complexation ADN/DMRIE-DOPE se mettre en place à température ambiante pendant 30 minutes avant de procéder à l'immunisation des animaux.

Des vaccins ADN peuvent également être produits avec des solutions d'ADN contenant les plasmides pFC104 (exemple 6) et pFC106 (exemple 8), ou contenant les plasmides pFC105 (exemple 7) et pFC106, les plasmides pFC115 (exemple 17) et pFC106, ou contenant les plasmides pFC101, pFC102 et pFC103 (exemples 3 à 5), ou contenant le plasmide pFC105 ou pFC115 selon la technique décrite dans le présent exemple.

#### **Exemple 21 : Tests d'expression *in vitro***

L'expression des protéines WN est testée pour chaque construction par les méthodes classiques d'immunofluorescence indirecte et de Western Blot.

Ces tests sont effectués sur des plaques 96 puits contenant les cellules CHO cultivées en monocouches et transfectées par des plasmides ou contenant les cellules CEF cultivées en monocouches et infectées par des virus recombinés.

Les protéines WN sont détectées par utilisation de sérums de chevaux ou de poulets infectés et d'anti-sérums marqués.

La taille des fragments obtenus après migration sur gel d'agarose est comparée à celles attendues.

#### **Exemple 22 : Efficacité sur animaux**

Les vaccins recombinés et les vaccins plasmidiques sont injectés à deux reprises à environ deux semaines d'intervalle à des poulets EOPS, âgés d'environ 7 jours, non vaccinés, par voie intramusculaire sous un volume d'environ 0,1 ml. Un groupe témoin non vacciné est incorporé à l'étude.

Les poulets sont éprouvés par administration sous-cutanée dans le cou de  $10^{3-4}$  TCID<sub>50</sub> de virus WN pathogène.

Sont observés d'une part la virémie, la réponse en anticorps ainsi que la mortalité. Des autopsies sont pratiquées pour observer les lésions.

#### **Exemple 23 : Titrage des anticorps neutralisants anti-WNV.**

Des séries de dilution sont réalisées pour chaque sérum avec une raison de 3 dans du milieu DMEM additionné de 10% de sérum de veau fœtal dans des plaques à 96 puits type culture cellulaire. A 0,05 ml du sérum dilué est ajouté 0,05 ml de milieu de culture contenant approximativement 100

DICC<sub>50</sub>/ml de WNV. Ce mélange est incubé pendant 2 heures à 37°C en étuve en atmosphère contenant 5% CO<sub>2</sub>.

- 0,15 ml d'une suspension de cellules VERO contenant environ 100 000 cellules par ml est ensuite ajouté à chaque mélange. L'effet cytopathique (ECP) est observé par microscopie à contraste de phase après 4-5 jours de culture à 37°C en atmosphère contenant 5% CO<sub>2</sub>. Les titres neutralisants de chaque sérum sont calculés d'après la méthode de Kärber. Les titres sont donnés sous la forme de la dilution la plus importante inhibant l'effet cytopathique pour 50 % des puits. Les titres sont exprimés en log<sub>10</sub> VN<sub>50</sub>.
- 10 Chaque sérum est titré au moins deux fois, de préférence quatre fois.

#### Exemple 24 : Essai sur chevaux de vCP2017.

- Des vaccins recombinés contenant vCP2017 (exemple 18) formulés extemporanément avec 1 ml de l'adjuvant carbopol® 974P (4 mg/ml) ont été injectés à deux reprises à 35 jours d'intervalle à des chevaux, âgés de plus de 3 mois, non vaccinés, par voie intramusculaire sous un volume d'environ 1 ml. Trois groupes d'animaux ont été vaccinés, avec des doses de 10<sup>5,8</sup> DICC<sub>50</sub> (soit 10<sup>5,64</sup> pfu) pour le groupe 1, 10<sup>6,8</sup> DICC<sub>50</sub> (soit 10<sup>6,64</sup> pfu) pour le groupe 2 et 10<sup>7,8</sup> DICC<sub>50</sub> (soit 10<sup>7,64</sup> pfu) pour le groupe 3. Un groupe témoin non vacciné a été incorporé à l'étude.

- 20 La sérologie a été observée. Les titres en anticorps neutralisants ont été établis et exprimés en log<sub>10</sub> VN<sub>50</sub> comme indiqué à l'exemple 23.

Groupe	Titres à J0	Titres à J35	Titres à J49
1	< 0,6	< 0,78	2,66
2	< 0,6	1,14	2,58
3	< 0,6	1,16	2,26
témoin	< 0,6	< 0,6	< 0,6

## REVENDICATIONS

1. Vaccin pour protéger les équins, les canins, les félins, les bovins, les porcins, les oiseaux, contre le virus WN, comprenant un ou plusieurs virus recombines avipox, NYVAC ou MVA, et exprimant les protéines prM, M et E du virus WN, les virus recombines comprenant un ou plusieurs polynucleotides codant pour une ou plusieurs protéines prM, M et E, et un véhicule ou excipient pharmaceutiquement acceptable.
2. Vaccin selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il comprend un virus recombine avipox qui exprime les trois protéines prM, M et E.
3. Vaccin selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il comporte un virus recombine avipox qui comprend un polynucleotide formant une phase de lecture codant pour prM-M-E.
4. Vaccin selon la revendication 1, 2 ou 3, caractérisé en ce que le virus recombine est un canarypox.
5. Vaccin selon la revendication 1, 2 ou 3, caractérisé en ce que le virus recombine est un fowlpox.
6. Vaccin selon l'une des revendications 1 à 5, caractérisé en ce que le polynucleotide code aussi pour un peptide signal.
7. Vaccin selon la revendication 6, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un peptide signal du virus WN.
8. Vaccin selon la revendication 6, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un peptide signal hétérologue.
9. Vaccin selon la revendication 8, caractérisé en ce qu'il s'agit du peptide signal de l'activateur tissulaire du plasminogène humain.
10. Vaccin selon l'une quelconque des revendications 1 à 9, caractérisé en ce qu'il comprend un autre polynucleotide codant pour une protéine d'une autre souche de virus WN et/ou d'un autre agent pathogène et/ou pour une cytokine.
11. Vaccin selon l'une quelconque des revendications 1 à 10, caractérisé en ce qu'il comprend un autre vecteur d'expression comprenant un

autre polynucléotide codant pour une protéine d'une autre souche de virus WN et/ou d'un autre agent pathogène et/ou pour une cytokine.

12. Vaccin selon l'une quelconque des revendications 1 à 11, caractérisé en ce qu'il comprend en outre un adjuvant.

5 13. Vaccin selon la revendication 12, caractérisé en ce que l'adjuvant est choisi parmi (1) les polymères de l'acide acrylique ou méthacrylique et les polymères d'anhydride maléique et de dérivé alcényle, (2) les séquences immunostimulatrices, (3) une émulsion huile-dans-l'eau, (4) les lipides cationiques contenant un sel d'ammonium quaternaire, (5) les  
10 cytokines.

14. Vaccin selon la revendication 13, caractérisé en ce que l'adjuvant est un carbomère.

15. Vaccin selon la revendication 10 ou 13, caractérisé en ce que la cytokine est une cytokine équine ou une cytokine aviaire.

15 16. Vaccin selon la revendication 15, caractérisé en ce que la cytokine est choisie parmi interleukine 18, interleukine 12, interleukine 15, MIP-1 $\alpha$ , GM-CSF.

17. Vaccin selon la revendication 15, caractérisé en ce que la cytokine est choisie parmi les interleukines aviaires cIL-18, cIL-15.

20 18. Vaccin selon la revendication 15, caractérisé en ce que la cytokine est le GM-CSF équin.

19. Vaccin selon l'une quelconque des revendications 1 à 18, formant un vaccin multivalent, caractérisé en ce qu'il comprend un composant de vaccin contre un autre agent pathogène.

25 20. Vaccin selon la revendication 19, caractérisé en ce que le composant contre un autre agent pathogène comporte de l'antigène sous forme de sous-unité, sous-forme d'agent inactivé ou sous-forme d'agent atténué.

30 21. Vaccin selon la revendication 19 ou 20, caractérisé en ce qu'il comprend un composant de vaccin contre le virus de la rhinopneumonie équine, contre le virus de la grippe équine, contre le virus de l'encéphalite de

l'Est, contre le virus de l'Encéphalite de l'Ouest, contre le virus de l'Encéphalite Vénézuélienne, contre *Clostridium tetani*, et leurs mélanges.

22. Vaccin selon la revendication 19 ou 20, caractérisé en ce qu'il comprend un composant de vaccin contre le virus de la maladie de Marek, contre le virus de la maladie de Newcastle, contre le virus de la maladie de Gumboro, contre le virus de la bronchite infectieuse, contre le virus de l'anémie infectieuse, contre le virus de la laryngotrachéite infectieuse, contre le virus de l'encéphalomyélite, contre le virus de l'entérite hémorragique, contre le virus de la pneumovirose, contre le virus de la peste aviaire, contre le virus de l'hydropéricardite du poulet, contre le réovirus aviaires, contre *Escherichia coli*, contre *Mycoplasma gallinarum*, contre *Mycoplasma gallisepticum*, contre *Haemophilus avium*, contre *Pasteurella gallinarum*, contre *Pasteurella multocida gallicida*, et leurs mélanges.



## SEQUENCE LISTING

<110> Merial

<120> Vaccin contre le virus de la fièvre du Nil.

<130> XXXX

<160> 29

<170> PatentIn version 3.0

<210> 1

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> oligonucleotide

<400> 1  
ttttttgaat tcgttaccct ctctaacttc  
30

<210> 2

<211> 33

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> oligonucleotide

<400> 2  
tttttttcta gattacctcc gactgcgtct tga  
33

<210> 3

<211> 40

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> oligonucleotide

<400> 3  
gatctgcagc acgtgtctag aggatatcga attcgcggcc  
40

<210> 4

<211> 40  
<212> DNA  
<213> Artificial

<220>  
<223> oligonucleotide

<400> 4  
gatccgcggc cgcgaattcg atatcctcta gacacgtgct  
40

<210> 5  
<211> 30  
<212> DNA  
<213> Artificial

<220>  
<223> oligonucleotide

<400> 5  
ttttttgaat tctcactgac agtgcagaca  
30

<210> 6  
<211> 33  
<212> DNA  
<213> Artificial

<220>  
<223> oligonucleotide

<400> 6  
tttttttcta gattagctgt aagctggggc cac  
33

<210> 7  
<211> 30  
<212> DNA  
<213> Artificial

<220>  
<223> oligonucleotide

<400> 7  
ttttttgaat tcttcaactg ccttggaatg  
30

<210> 8

<211> 33  
<212> DNA  
<213> Artificial

<220>  
<223> oligonucleotide

<400> 8  
tttttttcta gattaagcgt gcacgttcac gga  
33

<210> 9  
<211> 36  
<212> DNA  
<213> Artificial

<220>  
<223> oligonucleotide

<400> 9  
ttttttgata tcaccggaat tgcagtcattg attggc  
36

<210> 10  
<211> 36  
<212> DNA  
<213> Artificial

<220>  
<223> oligonucleotide

<400> 10  
ttttttgata tcattgtataa tgctgatattg attgac  
36

<210> 11  
<211> 36  
<212> DNA  
<213> Artificial

<220>  
<223> oligonucleotide

<400> 11  
tttttttcta gattaacggtt ttcccgaggc gaagtc  
36

<210> 12

<211> 42  
<212> DNA  
<213> Artificial

<220>  
<223> oligonucleotide

<400> 12  
atcatcgagc tccagctgta attcatgggc gaaaagaagt gc  
42

<210> 13  
<211> 73  
<212> DNA  
<213> Artificial

<220>  
<223> oligonucleotide

<400> 13  
gaattcctcg agctgcagcc cgggttttta tagctaatta gtcatttttt gagagtacca  
60

cttcagctac ctc  
73

<210> 14  
<211> 72  
<212> DNA  
<213> Artificial

<220>  
<223> oligonucleotide

<400> 14  
cccgggctgc agctcgagga attcttttta ttgattaact agtcattata aagatctaaa  
60

atgcataatt tc  
72

<210> 15  
<211> 45  
<212> DNA  
<213> Artificial

<220>  
<223> oligonucleotide

<400> 15  
gatgatggta ccgtaaacaa atataatgaa aagtattcta aacta  
45

<210> 16  
<211> 34  
<212> DNA  
<213> Artificial

<220>  
<223> oligonucleotide

<400> 16  
aaacccgggt tctttattct atacttaaaa agtg  
34

<210> 17  
<211> 43  
<212> DNA  
<213> Artificial

<220>  
<223> oligonucleotide

<400> 17  
aaaagaattc gtcgactacg atacaaactt aacggatatc ggc  
43

<210> 18  
<211> 33  
<212> DNA  
<213> Artificial

<220>  
<223> oligonucleotide

<400> 18  
ttttcgcgaa ccggaattgc agtcatgatt ggc  
33

<210> 19  
<211> 39  
<212> DNA  
<213> Artificial

<220>  
<223> oligonucleotide

<400> 19  
ttttgtcgac gcggccgctt aagcgtgcac gttcaegga  
39

<210> 20  
<211> 42  
<212> DNA  
<213> Artificial

<220>  
<223> oligonucleotide

<400> 20  
atcatcgagc tcgcggccgc ctatcaaaag tcttaatgag tt  
42

<210> 21  
<211> 73  
<212> DNA  
<213> Artificial

<220>  
<223> oligonucleotide

<400> 21  
gaatttcctcg agctgcagcc cgggttttta tagctaatta gtcatttttt cgtaagtaag  
60

tattttttatt taa  
73

<210> 22  
<211> 72  
<212> DNA  
<213> Artificial

<220>  
<223> oligonucleotide

<400> 22  
cccgggctgc agctcgagga attcttttta ttgattaact agtcaaatga gtatatataa  
60

ttgaaaaagt aa  
72

<210> 23  
<211> 45

<212> DNA  
<213> Artificial

<220>  
<223> oligonucleotide

<400> 23  
gatgatggta ccttcataaa tacaagtttg attaaactta agttg  
45

<210> 24  
<211> 33  
<212> DNA  
<213> Artificial

<220>  
<223> oligonucleotide

<400> 24  
aaacccgggc ggtggtttgc gattccgaaa tct  
33

<210> 25  
<211> 43  
<212> DNA  
<213> Artificial

<220>  
<223> oligonucleotide

<400> 25  
aaaagaattc ggatccgatt aaacctaaat aattgtactt tgt  
43

<210> 26  
<211> 33  
<212> DNA  
<213> Artificial

<220>  
<223> oligonucleotide

<400> 26  
tttcacgtga tgtataatgc tgatatgatt gac  
33

<210> 27  
<211> 42

<212> DNA  
<213> Artificial

<220>  
<223> oligonucleotide

<400> 27  
ttttggatcc gcggccgctt aacgttttcc cgaggcgaag tc  
42

<210> 28  
<211> 39  
<212> DNA  
<213> artificial oligonucleotide

<400> 28  
ttttttgata tcatgaccgg aattgcagtc atgattggc  
39

<210> 29  
<211> 36  
<212> DNA  
<213> artificial oligonucleotide

<400> 29  
ttttcgcgaa tgaccggaat tgcagtcagc attggc  
36



(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION  
EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété  
Intellectuelle  
Bureau international



(43) Date de la publication internationale  
17 octobre 2002 (17.10.2002)

PCT

(10) Numéro de publication internationale  
WO 02/081621 A3

(51) Classification internationale des brevets<sup>7</sup> : C12N 7/00,  
15/00, A61K 39/00

(21) Numéro de la demande internationale :  
PCT/FR02/01200

(22) Date de dépôt international : 5 avril 2002 (05.04.2002)

(25) Langue de dépôt : français

(26) Langue de publication : français

(30) Données relatives à la priorité :  
01/04737 6 avril 2001 (06.04.2001) FR

(71) Déposant : MERIAL [FR/FR]; 17, rue Bourgelat,  
F-69002 Lyon (FR).

(72) Inventeurs: LOOSMORE, Sheena, May; 70 Crawford  
Rose Drive, Aurora, Ontario L4G 4R4 (CA). AUDON-  
NET, Jean-Christophe, Francis; 119, rue de Créqui,  
F-90006 Lyon (FR).

(74) Mandataire : JACOBSON, Claude; Cabinet Lavoix, 2,  
place d'Estienne-d'Orves, F-75441 Paris Cedex 09 (FR).

(81) États désignés (national) : AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ,  
BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ,

DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM,  
HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK,  
LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX,  
MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI,  
SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VN, YU,  
ZA, ZM, ZW.

(84) États désignés (régional) : brevet ARIPO (GH, GM, KE,  
LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), brevet  
eurasian (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet  
européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR,  
IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), brevet OAPI (BF, BJ,  
CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN,  
TD, TG).

Publiée :

— avec rapport de recherche internationale  
— avant l'expiration du délai prévu pour la modification des  
revendications, sera republiée si des modifications sont  
reçues

(88) Date de publication du rapport de recherche  
internationale: 20 février 2003

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abrévia-  
tions, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et  
abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de  
la Gazette du PCT.

(54) Title: VACCINE AGAINST THE NILE FEVER VIRUS

(54) Titre : VACCIN CONTRE LE VIRUS DE LA FIEVRE DU NIL

(57) Abstract: The invention concerns *in vivo* and *in vitro* expression vectors comprising a polynucleotide coding for the structural protein E of the Nile fever virus or the WN virus, optionally associated with a polynucleotide coding for the pre-membrane protein prM and/or for the membrane protein M, in particular in the form coding for prM-M-E. Said *in vivo* expression vectors are incorporated in live vaccines. The *in vivo* expression vectors are used for producing *in vitro* proteins which can then be used in subunit vaccines. The invention also concerns multivalent vaccines comprising a vaccine constituent against the WN virus and a vaccine constituent against another pathogen. The invention is particular designed for horses, dogs, cats, cattle, pigs and birds.

(57) Abrégé : L'invention concerne des vecteurs d'expression *in vivo* et *in vitro* comprenant un polynucléotide codant pour la protéine structurale E du virus de la fièvre du Nil ou virus WN, éventuellement associé à un polynucléotide codant pour la protéine de pré-membrane prM et/ou pour la protéine de membrane M, notamment sous la forme codant pour prM-M-E. Des vaccins vivants incorporent de tels vecteurs d'expression *in vivo*. Les vecteurs d'expression *in vitro* sont utilisés pour produire les protéines *in vitro* qui pourront ensuite être utilisées dans des vaccins de sous-unités. L'invention concerne aussi des vaccins multivalents comprenant un composant de vaccin contre le virus WN et un composant de vaccin contre un autre agent pathogène. L'invention vise en particulier les équins, les canins, les félins, les bovins, les porcins et les oiseaux.

WO 02/081621 A3

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In onal Application No  
PCT/FR 02/01200A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER  
IPC 7 C12N7/00 C12N15/00 A61K39/00

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

## B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7 C12N A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the International search (name of data base and, where practical, search terms used)

WPI Data, EPO-Internal, PAJ, BIOSIS, INSPEC

## C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 00 12128 A (HAWAII BIOTECH GROUP) 9 March 2000 (2000-03-09)  abstract page 1, line 25 - line 30 page 7, line 20 - line 29	1,2, 6-12, 14-22
X	WENGLER G ET AL: "AN ANALYSIS OF THE ANTIBODY RESPONSE AGAINST WEST NILE VIRUS E PROTEIN PURIFIED BY SDS-PAGE INDICATES THAT THIS PROTEIN DOES NOT CONTAIN SEQUENTIAL EPTOPEs FOR EFFICIENT INDUCTION OF NEUTRALIZING ANTIBODIES" JOURNAL OF GENERAL VIROLOGY, vol. 70, no. 4, 1989, pages 987-992, XP001050460 ISSN: 0022-1317 the whole document	1,2

-/-



Further documents are listed in the continuation of box C.



Patent family members are listed in annex.

## \* Special categories of cited documents:

\*A\* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance

\*E\* earlier document but published on or after the International filing date

\*L\* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)

\*C\* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means

\*P\* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

\*T\* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

\*X\* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

\*Y\* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.

\*Z\* document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

28 November 2002

Date of mailing of the international search report

06/12/2002

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2  
NL - 2280 HV Rijswijk  
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  
Fax (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Panzica, G

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Int. Patent Application No.

PCT/FR 02/01200

## C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	<p>OCAZONEZ JIMENEZ R ET AL: "Recombinant plasmid expressing a truncated dengue-2 virus E protein without co-expression of prM protein induces partial protection in mice" VACCINE, BUTTERWORTH SCIENTIFIC. GUILDFORD, GB, vol. 19, no. 6, 8 November 2000 (2000-11-08), pages 648-654, XP004219903 ISSN: 0264-410X the whole document -----</p>	1-11

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/FR 02/01200

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 0012128	A	09-03-2000	US 6416763 B1 09-07-2002
		AU 5790799 A 21-03-2000	
		CA 2340788 A1 09-03-2000	
		EP 1107786 A2 20-06-2001	
		WO 0012128 A2 09-03-2000	
-----			

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

De ... Internationale No

PCT/FR 02/01200

## A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE

CIB 7 C12N7/00 C12N15/00 A61K39/00

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

## B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

CIB 7 C12N A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

WPI Data, EPO-Internal, PAJ, BIOSIS, INSPEC

## C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	WO 00 12128 A (HAWAII BIOTECH GROUP) 9 mars 2000 (2000-03-09)  abrégé page 1, ligne 25 - ligne 30 page 7, ligne 20 - ligne 29	1,2, 6-12, 14-22
X	WENGLER G ET AL: "AN ANALYSIS OF THE ANTIBODY RESPONSE AGAINST WEST NILE VIRUS E PROTEIN PURIFIED BY SDS-PAGE INDICATES THAT THIS PROTEIN DOES NOT CONTAIN SEQUENTIAL EPITOPES FOR EFFICIENT INDUCTION OF NEUTRALIZING ANTIBODIES" JOURNAL OF GENERAL VIROLOGY, vol. 70, no. 4, 1989, pages 987-992, XP001050460 ISSN: 0022-1317 le document en entier	1,2

-/-



Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents



Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe

\* Catégories spéciales de documents cités:

- "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent
- "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date
- "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)
- "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens
- "P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée

"T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention

"X" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément

"Y" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier

"Z" document qui fait partie de la même famille de brevets

Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée

28 novembre 2002

Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale

06/12/2002

Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale

Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2  
NL - 2280 HV Rijswijk  
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  
Fax (+31-70) 340-3010

Fonctionnaire autorisé

Panzica, G

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

De e Internationale No

PCT/FR 02/01200

## C.(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Catégorie	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
A	<p>OCAZIONEZ JIMENEZ R ET AL: "Recombinant plasmid expressing a truncated dengue-2 virus E protein without co-expression of prM protein induces partial protection in mice" VACCINE, BUTTERWORTH SCIENTIFIC. GUILDFORD, GB, vol. 19, no. 6, 8 novembre 2000 (2000-11-08), pages 648-654, XP004219903 ISSN: 0264-410X le document en entier -----</p>	1-11

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

De e Internationale No

PCT/FR 02/01200

Document breveté au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 0012128 A	09-03-2000	US 6416763 B1	09-07-2002
		AU 5790799 A	21-03-2000
		CA 2340788 A1	09-03-2000
		EP 1107786 A2	20-06-2001
		WO 0012128 A2	09-03-2000